(19)日本国特許庁(JP)

沒有 含金字 化光谱

(12) | 公開特許公報(A)

(11)特許出職公開番号 特開2000-37188 (P2000 - 37188A)

(43)公開日 平成12年2月8日(2000.2.8)

(51) IntCL'	•	識別記号		ΡI				デーマコート* (参考)
C12N	15/09			C121	N 15/00		A	
A61K	38/45			C07F	7 1/18			
C07K	1/18				7/06			
	7/06				7/08			
	7/08				14/47			
			審查請求	有	求項の数9	OL	(全 57 頁)	最終質に続く

審查請求 有

(62)分割の表示 特謝平5-509840の分割 (22)出順日 平成4年12月7日(1992.12.7) (31)優先権主張番号 91120974.0 (32) 優先日 平成3年12月6日(1991.12.6) (33) 優先権主要国 ヨーロッパ特許庁(EP) (31)優先権主要番号 92119551.7 (32)優先日

特罰平11-139294

平成4年11月16日(1992,11.16)

ヨーロッパ特許庁 (EP) (33)優先権主張国

(71)出版人 594182719

with the same of the same

マックスープランクーゲゼルシャフト ツ ール フェルデルンク デル ヴィッセン

シャフテン エー. ファウ.

ドイツ連邦共和国 ミュンヘン 80539

ホーフガルテンシュトラーセ 2

(72)発明者 マンデルコー, エヴァーマリア

ドイツ連邦共和国 2000 ハンブルグ 52 パロンーヴォートーシュトラーセ 212

エイ.

(74)代理人 100091096

弁理士 平木 祐輔 (外2名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 アルツハイマー病の診断および治療用の新規な手段

(57)【要約】

(21)出願番号

【課題】 アルツハイマータウタンパク質に特徴的なり ン酸化エピトープ、このリン酸化を特異的に触媒するキ ナーゼ活性、該キナーゼに対する阻害剤を含有する医薬 組成物、該エピトープを認識する抗体、該エピトープを 含有する診断用組成物、キナーゼおよび/または抗体を 用いるアルツハイマー病のin vitro診断法、正常タウタ ンパク質のアルツハイマータウタンパク質へのin vitro 変換方法、およびアルツハイマーPHFを溶解したり、 またはその形成を防止するのに効果的な薬剤の試験方法 の提供。

【解決手段】 アルツハイマー病の発症のin vitro診断 法であって、患者の脳脊髄液単離物を検定するか、また は神経組織の生検を実施して、タウタンパク質の262位 のリン酸化セリン残基の存在について該組織を調べるこ とからなる方法。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 アルツハイマー病の発症のin vitro診断 法であって、患者の脳脊髄液単離物を検定するか、また は神経組織の生検を実施して、タウタンパク質の262位 のリン酸化セリン残基の存在について該組織を調べるこ とからなる方法。

【請求項2】 アルツハイマー病のin vitro診断および /または監視法であって、患者の脳脊髄液単離物を検定 するか、または神経組織の生検を実施し、そして

- リン酸化されたアルツハイマータウタンパク質の存 10 在について;
- アミノ酸モチーフのser-pro またはthr-proのリン酸化によってタウタンパク質をアルツハイマータウタンパク質に特異的に変換することができるプロテインキナーゼの存在について;または ホスファターゼPP2a、PP1および/またはカルシニューリンの存在について;該組織を調べることからなる方法。

【請求項3】 前記プロテインキナーゼが次の生化学的 件者:

- (a) タウタンパク質のser-pro およびthr-proモチー 20 フをリン酸化する;
- (b) 42kDのMr を有する;
- (c) ATPにより活性化され、1.5 mMのK■を有する:
- (d) チロシンのリン酸化により活性化される;
- (e)抗MAPキナーゼ抗体によって認識される;そし て
- (f) ホスファターゼPP2 aによって非活性化される; を有するものである請求項2に記載の方法。

【請求項4】 前記のプロテインキナーゼが次の工程:
(a) ブタ脳を 10 Mトリス-HCl、pH 7.2、5 M EGTA、2 M DTTおよびプロテアーゼ阻害剤(ロイペプチン、アプロチニン、ペプスタチンA、α2-マクログロブリン、PMSF)の混合物中でホモジナイズする;

- (b) このホモジネートを100,000×g 、4℃で30分 遠心分離する;
- (c) 遠心分離後上清を取り出す;
- (d) 硫酸アンモニウム沈殿により粗タンパク質を沈殿させる; (e) 粗調製物をゲル沪過により脱塩する;
- (f) 活性化バッファー中でのインキュベーションによ 40 り粗酵素を活性化する;
- (g) 粗調製物をイオン交換クロマトグラフィーにより さらに精製する; そして
- (h) ウエスタンブロット法により酵素を同定する; により得ることができる、請求項2に記載の方法。

【請求項5】 前記タウタンパク質のエピトープの組合せを含むポリペプチドは、該組合せはリン酸化されたセリン残基 46, 199, 202, 235, 262, 293, 324, 356, 396, 404および/または422 および/またはリン酸化されたトレオニン残基 50, 69, 111, 153, 175, 181, 205,

212, 217および/または231 を含むものであるが、該租合せは組合せSer199, Ser 202, Ser 235, Ser 404,および/またはThr 205ではないものである請求項2に記載の方法。

2

【請求項6】 前記タウタンパク質のエピトープの組合せを含むポリペプチドは、次のアミノ酸配列: KESPLQ, YSSPGSP, PGSPGT, YSSPGSPGTPGS, PKSPSS, YKSPWS, GDTSPRH, MYDSPQL, PLQTPTE, LKESPLQTPTED, AKSTPTA, IGDTPSL, KIATPRGA, PAKTPPA, APKTPPS, PAKTPPAPKTPPS, SPGTPGS, RSRTPSL, SLPTPPT, RSRTPSLPTPPT, VVRTPPK, WRTPPKSPSSA, KIGSTENLK, KCGSKDNIK, KCGSLGNIH, またはKIGSLDNITHを有するポリペプチドである請求項2に記載の方法。

【請求項7】 アルツハイマータウタンパク質およびタウタンパク質のセリン残基 262のリン酸化を、請求項5 または6に記載のタウタンパク質のエピトープの組合せを含むボリペプチド又は請求項3又は4記載のプロテインキナーゼに対する抗体を使って検出する、請求項2に記載の方法。

0 【請求項8】 請求項5または6に記載のタウタンパク 質のエピトープの組合せを含むポリペプチドを用いることにより、及び/又はこのポリペプチドに対するモノク ローナル抗体、又は請求項3又は4記載のプロテインキナーゼに対するモノクローナル抗体を用いることにより、プロテインキナーゼを検出する、請求項2に記載の方法。

【請求項9】 正常タウタンパク質を、該正常タウタンパク質のリン酸化を可能にする条件下において、アミノ酸モチーフのser-pro またはthr-proのリン酸化によってタウタンパク質をアルツハイマータウタンパク質に特異的に変換することができるプロテインキナーゼで処理することからなる、タウタンパク質のアルツハイマータウタンパク質へのin vitro変換法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、アルツハイマーの対になったラセン状フィラメント(paired helical fil aments: PHF)からのタウタンパク質中にリン酸化された状態で特異的に存在しているタウタンパク質のエピトープ、タウタンパク質のアミノ酸のリン酸化に関与して該エピトープを生じさせるプロテインキナーゼ、および該エピトープに特異的な抗体に関する。本発明は、また、アルツハイマー病の治療または予防用の医薬組成物、アルツハイマー病の診断用組成物および検出方法、並びに該エピトープを使用することによるアルツハイマータウタンパク質を特異的に検出する抗体の産生に関する。さらに、本発明は、アルツハイマーの対になったラセン状フィラメントを溶解したり、またはその形成を防止するのに効果的な薬剤の試験方法に関する。

50 [0002]

【従来の技術】アルツハイマー患者の脳には2つの特徴的なタンパク質の沈着物である斑点(plaque)ともつれ(tangle)が存在する。これらの構造物はここ2、3年の間にアルツハイマー病の研究において最も重要になってきている(最近の論文として、Goedert et al., Current Opinion in Neurobiology 1 (1991), 441-447 を参照されたい)。もつれの主要成分は対になったラセン状フィラメント(PHF)である。今や、このPHFは微小管結合タンパク質のタウ(通常はニューロンの微小管網状構造に付着しており、特に軸索に豊富に存在している)から主に構成されていることが明らかになっている。

【0003】 とト脳のタウには、単一の遺伝子の異なるスプライシングから生じる6種類のイソフォーム(isoform) が存在する。これらのイソフォームも全てPHF中に見られる(Goedert et al., Neuron 3 (1989), 519-526)。これまでに知られている正常のタウタンパク質とアルツハイマーのPHFタウタンパク質との主な生化学的差異は次のように要約することができる:

- (1) PHFタウタンパク質は、正常のタウタンパク質とは対照的に、非常に不溶性であり、このことが生化学 20 的分析を困難にしている;
- (2) PHFタウタンパク質はリン酸化に依存する様式である種の抗体と反応し、このことは特別なリン酸化状態を示唆している (Grundke-Iqbal et al., Proc. Nat 1. Acad. Sci. USA 83 (1986), 4913-4917; Nukina et al., Proc. Nat1. Acad. Sci. USA 84 (1987), 3415-341 9);
- (3) PHFタウタンパク質はSDSゲル電気泳動において比較的低い移動度を有し、このことはそのリン酸化パターンに関係しうるより高いMr 値を示唆している(Steiner et al., EMBO J. 9 (1990), 3539-3544);
- (4) PHFタウタンパク質は特徴的な78nmの交差 反復(crossover repeat)を有するラセン状フィラメント の対を形成している (Crowther and Wischik, EMBO J. 4 (1985), 3661-3665)。

【0004】脳から精製されたタウタンパク質はごくわずかな二次構造(CD分光分析により測定)と2.6Sの沈降定数を有して、高度に非対称的な形状を示すが(Cleveland et al., J. Mol. Biol. 1161 (1977), 227-247)、これは電子顕微鏡データと一致する(Hirokawa 40 et al., J. Cell. Biol. 107 (1988), 1449-1459)。C末端の半分は3または4個の内部反復を含み、これらは微小管結合とそれらのアセンブリーを促進すること(それ故「アセンブリードメイン(assembly domain)」と言う)に関係している。このドメインは数種類のプロテインキナーゼによってリン酸化され(Steiner et al., EM BO J. 9 (1990), 3539-3544)、アルツハイマータウの異常なリン酸化を考慮するとこの位置は重要となろう(例えば、Grundke-Iqbal et al., 前掲を参照されたい)。さらに、この反復領域はアルツハイマーPHFのコア部50

分にも存在する (対えば、Goedert et al., 前掲; Jake s etal., EMBO J. 10 (1991), 2725-2729を参照されたい)。

ሩ

【0005】PHFタウタンパク質は正常タウタンパク質と比べて微小管に対する親和性が低いと仮定されてきた。そのわけは、正常タウをin vitroでいくつかのキナーゼによりリン酸化すると、同様の効果が見られたからである (Lindwall and Cole, J. Biol. Chem. 259 (1984),5301-5305)。かくして、微小管への結合の欠如また10 は低下はタウタンパク質の異常なリン酸化の結果であるかもしれない。この異常な状態は微小管の崩壊へと導き、迅速な軸索輸送といった活動的なニューロンプロセスを妨げるだろう。その後、異常にリン酸化されたタウタンパク質は凝集してPHFを形成するだろう。その結果として、ニューロンが最終的に死んでしまい、かくしてアルツハイマー病が発症することとなる。

【0006】これまで、どのプロテインキナーゼが異常なリン酸化に関与するのか知られていなかった。イシグロら(Neuroscience Letters 128, (1991), 195-198)は、セリン/トレオニンプロリンモチーフを認識するプロテインキナーゼを含むウシ脳抽出物からキナーゼ画分を単離した。このキナーゼはタウタンパク質のSer 144、Thr 147、Ser 177 およびSer 315 の残基をリン酸化した。これらの残基は他の人達が報告したものとは違っていた(Lee et al., Science 251 (1991), 675-678)。従って、どのプロテインキナーゼとどの標的アミノ酸残基がアルツハイマー病の発症に関与しているのか依然として解明されないでいる。

【0007】さらに、アルツハイマー病の、特に早期段 30 階での診断には、アルツハイマーの症状に特徴的なタン パク質上のエピトープに対する特異的抗体を開発するこ とが最も重要となる。モノクローナル抗体TAU1が単 離されており、これはリン酸化タウタンパク質と非リン 酸化タウタンパク質とを識別することができる(例え ば、Lee et al., 前掲を参照されたい)。しかし、この 抗体はアルツハイマーの症状とは無関係であると思われ る脱リン酸化タウタンパク質を特異的に認識する。別の 抗体Alz50 (Ksiezak-Reding et al., J. Biol. Ch ea. 263 (1988),7943-7947)はPHFともタウタンパク 質とも反応する。Sternberger ら (Proc. Natl. Acad. S ci. USA 82 (1985), 4774-4776)は、アルツハイマーの タウタンパク質と神経繊維タンパク質に共通したリン酸 化エピトープを認識する抗体SMI34を単離した。最 後に、Lee ら (前掲) は、タウタンパク質のC末端領域 中のKSPVモチーフからなるリン酸化ペプチドに対す る抗体を製造した。当分野で知られているこれらの抗体 は、どれをとって見ても、アルツハイマーの病状にのみ 特徴的なエピトープを認識するのかどうか不明であると いう欠点をもっている。

0 【0008】さらに、アルツハイマーの対になったラセ

ン状フィラスントの微細構造や、タウタンパク質からの それらの形成の様式または調節に関する信頼できるデー タがこれまでに得られていない。タウタンパク質からの PHFの形成様式および該形成の土台となる調節機構が 解明されたならば、PHF形成の防止にとって非常に有 利であろう。

[0009]

【発明が解決しようとする課題】かくして、本発明の基 礎をなす技術的課題は、アルツハイマータウタンパク質 に特徴的なリン酸化エピトープ、このリン酸化を特異的 10 に触媒するキナーゼ活性、該キナーゼに対する阻害剤を 含有する医薬組成物、該エピトープを認識する抗体、該 エピトープを含有する診断用組成物、キナーゼおよび/ または抗体を用いるアルツハイマー病のin vitro診断 法、正常タウタンパク質のアルツハイマータウタンパク 質へのin vitro変換方法、およびアルツハイマーPHF を溶解したり、またはその形成を防止するのに効果的な 薬剤の試験方法を提供することであった。

[0010]

は請求の範囲に記載される態様により達成される。従っ て、本発明は、アルツハイマーの対になったラセン状フ ィラメントからのタウタンパク質中にリン酸化された状 態で特異的に存在しているタウタンパク質のエピトープ に関する。「アルツハイマーの対になったラセン状フィ ラメントからのタウタンパク質中にリン酸化された状 態」という表現は、タウが上方のMr シフトを示し、微 小管への結合低下を有し、そしてpro があとに続くser またはthr、あるいは反復領域内のいくつかのセリンで リン酸化されているタウタンパク質の状態を指す(下記 30 参照)。注:アミノ酸は1文字または3文字表記で表さ れる;例えば、Lehninger, Biochemistry,第2版,ワー スパブリッシャーズ(Worth Publishers)、ニューヨー ク,1975年、72頁を参照されたい。

[0011]

【発明の実施の形態】アルツハイマーの対になったラセ ン状フィラメント中にリン酸化された状態で特異的に存 在しているタウタンパク質のエピトープは1つ以上存在 している。さらに、これらのエピトープはリン酸化活性 を示す単一のまたは異なる酵素によってリン酸化されう る。

【0012】本発明の好ましい態様において、該エピト ープは次の生化学的性質を有する哺乳動物脳由来のプロ テインキナーゼによって特異的にリン酸化される:

- (a) それはタウタンパク質中のser-pro およびthr-pr o モチーフをリン酸化する:
- (b) それは42kDのMr を有する;
- (c) それはATPにより活性化され、1.5mMのK
- を有する:

(e) それは抗MAPキナーセト。体によって認識され る:そして

6.

(f) それはホスファターゼPP2aによって非活性化 tha.

【0013】ここで用いる「ser-pro およびthr-pro モ チーフ」という用語はpro 残基があとに続くリン酸化可 能なser またはthr 残基を指す。このタイプの部位はM APキナーゼのイソフォーム、GSK-3およびcdk 2によってリン酸化される(下記参照)。

【0014】「抗MAPキナーゼ抗体」という用語は、 マイトジェン活性化プロテインキナーゼ (MAPキナー ゼ)を特異的に認識する抗体を意味する。このキナーゼ は、例えばMAP2(微小管結合タンパク質2、例えば de Miguel et al., DNA andCell Biology 10 (1991), 505-514参照) キナーゼ、MBP (ミエリン塩基性タン パク質) キナーゼまたはERK1 (Hunter, Meth. Enzy ■. 200 (1991), 1-37参照) のような異なる名称で当分 野において呼ばれている密接に関連した酵素の1ファミ リーに属するだろう。MAPキナーゼはその生化学的性 【課題を解決するための手段】上記の技術的課題の解明 20 質の点で種々の供給源からの機能的に類似している酵素 と似ている (Hunter, 前掲)。

> 【0015】本発明の他の好ましい態様において、前記 のエピトープはリン酸化可能なセリン残基 46, 199, 20 2, 235, 396, 404および/または422 および/またはり ン酸化可能なトレオニン残基 50, 69, 111, 153, 175, 181, 205, 212, 217および/または231 を含む。図1 a を参照されたい。アミノ酸の番号付けは最大のヒトタウ イソフォーム htau 40と整列させて行った。Goedert et al. (1989, 前掲)を参照されたい。

【0016】特に好ましい態様では、前記のエピトープ はアミノ酸位置 262のリン酸化可能なセリン残基を含 む。これは脳抽出物とそれから調製された35kDおよ び70kDキナーゼとによってリン酸化される(下記参 照)。本発明によると、この残基のリン酸化は微小管へ のタウタンパク質の結合を著しく妨げることがわかっ た。このエピトープはアルツハイマー病の発症を試験す るin vitro診断法に使えるかもしれない。

【0017】その他の特に好ましい態様では、このエピ トープはリン酸化可能なセリン残基262, 293, 324およ 40 び409を含む。

【0018】従って、本発明の別の目的は、262位のセ リンと上記の他のser-pro またはthr-pro モチーフのリ ン酸化状態をアッセイすることによるアルツハイマー病 の発症の試験方法を提供することにある。これは、例え ば、患者の脳脊髄液のサンプルまたは生検後の神経組織 のサンプルを、エピトープに含まれるリン酸化セリン26 2と非リン酸化セリン 262とを識別し得るモノクローナ ルまたはポリクローナル抗体とインキュベートすること によって行うことができる。

(d) それはチロシンのリン酸化により活性化される; 50 【0019】本発明のエピトープは1つまたはそれ以上

.7

の上で挙げた残基を含むことができる。さらに、本発明 のエヒトープは1つまたはそれ以上のリン酸化セリン残 基、1つまたはそれ以上のリン酸化トレオニン残基、あ るいはこれらの組合せを含んでいてもよい。エピトープ の実際の組成は当分野で知られた方法によって決定しう る。また、当業者には、タンパク質の他のアミノ酸がM APキナーゼによってリン酸化されるタウタンパク質の* *部位に対する抗体により認識されるエピトープに関しし うることも明らかだろう。

【0020】本発明のさらに好ましい態様では、このエ ヒトープは次のアミノ酸配列を含む:

[0021]

【化1】

YSSPGSP, PGSPGT, YSSPGSPGTPGS, KESPLQ, PKSPSS, YKSPVVS, GDTSPRH, MVDSPQL; PLQTPTE, LKESPLQTPTED, AKSTPTA, IGDTPSL, KIATPRGA, PAKTPPA, APKTPPS, PAKTPPAPKTPPS, SPGTPGS, RSRTPSL, SLPTPPT, RSRTPSLPTPPT, VVRTPPK, VVRTPPKSPSSA, KIGSTENLK, KCGSKDNIK, KCGSLGNIH, KIGSLDNITH.

【0022】また、ペプチドの全アミノ酸が抗体によっ て実際に認識される特定部位に必ずしも関与しないこと が理解されるだろう。

【0023】本発明の他の目的は、アミノ酸モチーフの ser-pro またはthr-pro のリン酸化によってタウタンパ ク質をアルツハイマータウタンパク質に特異的に変換す ることができるプロテインキナーゼを提供することにあ 20 にて遠心分離する; る。好ましくは、このプロテインキナーゼはMAPキナ ーゼのクラスに属するものである。これらのキナーゼは いろいろな目的に使うことができ、例えばタウタンパク 質のアルツハイマータウタンパク質へのin vitro変換に 用いられる。こうして得られるアルツハイマータウタン パク質は、例えばその形成またはPHFの形成を阻止し うる物質の研究に使用できるだろう。さらに、それらは PHFを溶解する薬剤の開発やアルツハイマータウタン パク質の正常タウタンパク質への変換のために使用でき るだろう。また、正常タウタンパク質をアルツハイマー 30 タウタンパク質へ変換する本発明のプロテインキナーゼ の能力に基づいた系はアルツハイマー病の明確なin vit ro系を提供すると考えられる。

【0024】本発明の好ましい態様において、このプロ テインキナーゼは次の生化学的性質を有する:

- (a) それはタウタンパク質中のser-pro およびthr-pr o モチーフをリン酸化する;
- (b) それは42kDのMr を有する;
- (c) それはATPにより活性化され、1.5mMのK ■ を有する;
- (d) それはチロシンのリン酸化により活性化される;
- (e) それは抗MAPキナーゼ抗体によって認識され る;そして
- (f) それはホスファターゼPP2aによって非活性化 される。

【0025】用語「Mr」はSDSゲル電気泳動により 測定された相対的分子量と定義される。

【0026】本発明のさらに別の好ましい態様では、こ のプロテインキナーゼは次の工程を実施することにより 得られる:

- ※ (a) ブタ脳を 10 mトリス-HCl、pH 7.2、5 m EGTA 、2 M DTTおよびプロテアーゼ阻害剤(ロイペプチ ン、アプロチニン、ペプスタチンA、α2-マクログロ ブリン、PMSF (フッ化フェニルメチルスルホニ
 - ル))の混合物中でホモジナイズする;
 - (b) このホモジネートを 100,000×g で30分、4℃
 - (c) 遠心分離後上清を取り出す;
 - (d) 硫酸アンモニウム沈殿により粗タンパク質を沈殿 させる:
 - (e)粗調製物をゲル沪過により脱塩する;
 - (f) 活性化バッファー中でのインキュベーションによ り粗酵素を活性化する;
 - (g) 粗調製物をイオン交換クロマトグラフィーにより さらに精製する;そして
 - (h) ウエスタンブロット法により酵素を同定する。
- 【0027】「活性化バッファー」という用語は 25 酬 トリス、2 ml EGTA、2 ml DDT、40ml p-ニトロフェニ ルホスフェート、10μM オカダ酸 (okadaic acid) 、2 ■M MgATP、およびプロテアーゼ阻害剤を含有するバッフ ァーと定義される。

【0028】本発明の他の好ましい態様は、タウタンパ ク質の反復領域中のIGSおよび/またはCGSモチー フをリン酸化することによりタウタンパク質をアルツハ イマータウタンパク質に特異的に変換することができる プロテインキナーゼに関する。

- 【0029】本発明のキナーゼのさらに好ましい態様に おいて、このキナーゼは次の工程を行うことにより得ら na:
 - (A) 哺乳動物の脳抽出物を Mono Q (Pharmacia社製) でイオン交換クロマトグラフィーにかける;
 - (B) 溶出画分を微小管への結合およびタンパク質のリ ン酸化について試験する:
 - (C) 微小管に結合しかつタウタンパク質をリン酸化し 得る画分をゲルクロマトグラフィーによりさらに精製す る;
- ※50 (D) 約35kDで溶出する画分を Mono Q でイオン交

換クロマトグラフィーにかける:

(E) 200から250mMのNaC1間で溶出する主 ピークを集める。

【0030】そして、このキナーゼは次の特徴を有す

- (a) それは Mono Q に結合するが、Mono Sには結合し ない:
- (b) それは酸性p I を有する;
- (c) それは銀染色ゲルで35kDに主要バンド (>9 5%) を、そして41kDに小バンド (<5%) を示 す:
- (d) 7hlt htau34 123.2 Pio, htau40123.4 Pio, htau23に3.3 Piの、そして変異体 htau23 (Ser262 →Al a)に2.8 Piのリン酸量を組み込む;そして
- (e) それはタウタンパク質のセリン残基 262, 293, 3 24および356 をリン酸化する。

【0031】前記の脳抽出物は例えばヒトまたはウシの 脳抽出物でありうる。

【0032】さらに別の好ましい態様において、本発明 のキナーゼは次の工程により得られる:

- (A) 哺乳動物の脳抽出物の高スピン上清を調製する;
- (B) 脳抽出物をイオン交換Qーセファロース(Pharmac ia社製)でクロマトグラフィーにかける;
- (C) 溶出画分と通り抜け画分をタウタンパク質のリン 酸化および微小管結合への影響について試験する;
- (D) 通り抜け画分をS-セファロースでクロマトグラ フィーにかける(その際、キナーゼ活性は250mM NaClで溶出する):
- (E) ヘパリンアガロースでクロマトグラフィーにかけ る (その際、キナーゼ活性は250mM NaC1で溶 30 出する);
- (F) ゲル沪過にかける(その際、キナーゼ活性は70 kDで溶出する):
- (G) Mono Qでクロマトグラフィーにかける (その際) キナーゼ活性は150mM NaClで溶出する)。 【0033】そして、このキナーゼは次の特徴を有す る:
- (a) それはQ-セファロースに結合しないが、S-セ ファロースには結合する:
- (b) それはアルカリ性p I を有する;
- (c) それはSDSゲルで70kD付近に主要バンドを 示す:
- (d) それはhtau34、htau40、htau23および構築物K1 9(すなわち、4反復微小管結合領域)に3~4個のリ ン酸を組み込む:
- (e) それはK19の変異体 (Ser 262, 293, 324 およ U356 がAla に変更されている)をリン酸化しない: そして
- (f) それはタウタンパク質のSer 262, 293, 324 およ び356 をリン酸化する。

【0034】本発明の別の好ましい態様において、タウ タンパク質の2つのIGSモチーフと2つのCGSモチ ーフ (Ser 262, 293, 324, 356)をリン酸化する70 kDキナーゼは次の工程により得られる:

10

- (A)脳抽出物の高スピン上清を調製する;
- (B) Q-セファロースでクロマトグラフィーにかけ る:
- (C) 通り抜け画分をS-セファロースでクロマトグラ フィーにかける(その際、キナーゼ活性は250mM 10 NaClで溶出する):
 - (D) ヘパリンアガロースでクロマトグラフィーにかけ る(その際、キナーゼ活性は250mM NaClで溶 出する):
 - (E) ゲルデ過にかける (その際、キナーゼ活性は70 kDで溶出する):
 - (F) Mono Qでクロマトグラフィーにかける(その際、 キナーゼ活性は150mM NaClで溶出する)。

(図45参照) 工程Aの脳抽出物は例えばヒトまたは他 の哺乳動物の脳抽出物であり得る。上記の精製工程は本 明細書に記載されるような当業界で知られた慣用工程で 20 あり、かくして脳抽出物の調製は実施例11に記載する とおりに行い、一方タウとタキソール安定化微小管との 間の結合実験は実施例(6)に記載するように行うこと ができる。

【0035】さらに、インーゲル(in-gel)アッセイのよ うなタウーリン酸化のアッセイは実施例11に詳述する ように行うことができる。

【0036】Mono Qでのクロマトグラフィーは実施例1 1に記載するように行うことができる。

【0037】該キナーゼを得るために採用した実際の条 件に関して、当業者は上に概説したプロトコールから逸 脱しても本発明のキナーゼを得ることができるだろう。 かかる逸脱は、例えば工程(a)のプロテアーゼ阻害剤 混合物の組成に関係する。すなわち、キナーゼ活性が低 下または破壊されないという条件で、異なる阻害剤を使 用することが考えられる。

【0038】最も好ましい態様において、本発明は、タ ウタンパク質のセリン残基 46, 199, 202, 235, 262, 3 96, 404, 422およびトレオニン残基 50, 69, 111, 153, 175, 181, 205, 212, 217, 231 を特異的にリン酸化す

るプロテインキナーゼに関する。 【0039】他の最も好ましい態様では、該キナーゼは セリン残基 262をリン酸化する。

【0040】さらに好ましい態様はグリコーゲンシンタ ーゼキナーゼー3、すなわちイソフォームα (51k D) または β (45kD) および/またはcdk2-サ イクリンA (33kD) であるプロテインキナーゼに関 する。

【0041】本発明の別の好ましい態様において、該キ 50 ナーゼはヒト脳、ブタ脳または他の供給源に由来するプ

る:

. .1

ロテインキナーゼである。

【0042】本発明の他の目的は、本発明キナーゼの特異的阻害剤を、場合により製剤上許容される担体および/または希釈剤と共に含有する医薬組成物を提供することにある。

【0043】「プロテインキナーゼの特異的阻害剤」という用語は、本発明のプロテインキナーゼの酵素作用を特異的に阻害する物質を指す。プロテインキナーゼのような酵素の阻害剤およびそれらの作用機序は当分野でよく知られている。例えば、このような阻害剤は酵素の触 10 媒ドメインに結合し、そのため酵素はその基質を変換できなくなってしまう。かかる阻害剤の例はペプチド阻害剤およびPP2aのような非活性化ホスファターゼである。その他の例はホスファターゼ(例えばMAPキナーゼの場合のPP-2a)によるキナーゼの非活性化である。医薬組成物は、それを必要とする患者に、その症例に精通している医師が適当と考える経路および用量で投与されるだろう。製剤上許容される担体および/または希釈剤は当分野で公知であり、投与経路または患者の特定の症状に応じて処方される。 20

【0044】好ましい態様において、本発明はアルツハイマー病の治療用医薬組成物に関する。また、この医薬組成物は該定例を取り扱う医師が適当と考える経路および用量でそれを必要とする患者に投与される。

【0045】本発明の他の好ましい態様において、医薬組成物は特異的阻害剤として本発明のエピトープを含むオリゴーまたはボリペプチドを少なくとも1種含有する。「本発明のエピトープを含むオリゴーまたはボリペプチド」という用語は、対応する抗体によって特異的に認識される本発明のエピトープをその二次元または三次30元構造において再構成するペプチドを意味する。さらに、該オリゴーまたはボリペプチドは該エピトープを提示するアミノ酸のみから成っていても、追加のアミノ酸を含んでいてもよい。このようなオリゴーまたはボリペプチドの構築は当分野で公知である。

【0046】本発明のその他の目的は、本発明のエピトープを特異的に認識する抗体である。この抗体は血清に由来するものであっても、モノクローナル抗体であってもよい。所望のエピトープに対するモノクローナルおよびポリクローナル抗体の生産は当分野で公知である(例えば、Harlow and Lane, Antibodies, A LaboratoryManual, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, 1988を参照されたい)。さらに、抗体は天然のものであっても、当分野で十分に理解されている技術により誘導されるキメラ抗体のような遺伝子工学的手法により得られた抗体であってもよい。さらに、抗体はFabフラグメントのような特定のエピトープに結合する能力を保持している抗体のフラグメントであってもよい。【0047】好ましい態様において、本発明の抗体は本発明のプロテインキナーゼを認識する。ここで用いる

「お迷明のプロテインキナーゼを認識する」という用語は、該抗体が同じ生物学的環境に存在する異なるプロテインキナーゼのような他の物質と交差反応しないか、または有意には交差反応しないことを意味する。さらに、それは該抗体がin vitro系で試験するとき異なるプロテインキナーゼと交差反応しないか、または有意には交差反応しないことを意味する。

【0048】別の好ましい態様において、本発明の抗体 はモノクローナル抗体である。

- 【0049】本発明のその他の目的は、アルツハイマー 病を検出および/または監視するための診断用組成物を 提供することにあり、該組成物は
- 本発明のエピトープ:
- 本発明のキナーゼ;および/または
- 本発明の抗体:

を含有する。

【0050】本発明の診断用組成物は、例えば試験サン プル中の本発明キナーゼの1種または高レベルの該キナ ーゼを特異的に認識する本発明の抗体を含有しうる。別 20 の態様では、診断用組成物は本発明のエピトープの1つ に対する本発明の抗体を含有しうる。かくして、本発明 のエピトープを認識する抗体でサンブルを処理すること によりサンプルのアルツハイマーに関連した病状を検出 することができる。 抗体-エピトープ (ハプテン) 複合 体は、当分野で知られた方法により標識された本発明抗 体に対する第2抗体を用いて視覚化しうる(例えば、Ha rlow and Lane, 前掲を参照されたい)。本発明のさらに 別の態様において、診断用組成物は本発明のエピトープ と本発明の抗体から構成されていてもよい。基準サンプ ルとして用いられる本発明エピトープへの該抗体の結合 に関連してサンプルへの該抗体の結合が生じる場合、該 抗体でサンプルを処理することにより対応する患者の病 状について診断をくだすことができるだろう。さらに別 の態様では、診断用組成物は本発明のエピトープ、本発 明のキナーゼ、それに本発明の抗体を含有する。本発明 エピトープのリン酸化と対比してサンプルのリン酸化に 関してキナーゼ活性をモニターすることができる。定量 されたキナーゼ活性から、サンプル中に含まれるタウタ ンパク質のリン酸化状態を知り、それから患者の病状を 推定することができる。キナーゼ活性は、例えば同一反 応中に基質類似体(酵素的変換の際に肉眼で検出可能な もの)を加えることによって推定しうる。このような基 質類似体は当分野で広く用いられている。これとは別 に、本発明のキナーゼで処理した後に、リン酸化エピト ープに対する本発明抗体を利用しかつ内部標準として診 断用組成物により提供される抗体-エピトープ複合体の 量を使用することにより、あるいはキナーゼによってタ ウタンパク質に組み込まれたリン酸の量を、例えば当分 野で公知の放射性トレーサー法を使って測定することに 50 より、サンプル中のリン酸化タウタンパク質の量を検出

することができる。当業者は本発明の上記物質を適宜に 組み合わせた他の試験系をデザインする立場にある。考 えうる全ての組合せは本発明の保護の範囲内に含まれる ことを理解すべきである。

【0051】本発明の他の目的はアルツハイマー病を診断および/または監視するためのinvitro法を提供することにあり、該方法は

- 本発明のエピトープを含むリン酸化されたアルツハイマータウタンパク質の存在について;
- 本発明のプロテインキナーゼの存在について;
- ホスファターゼPP2a、PP1および/またはカルシニューリン(calcineurin) の存在について:

患者の脳脊髄液単離物を検定するか、あるいは神経組織 の生検を実施することから成っている。「患者の脳脊髄 液単離物」は標準医学的手法により得られる。

【0052】生検に適する神経組織の例は嗅上皮である。当業者は、例えば上記の診断用組成物に関連して示した診断手段(tool)を用いてこの方法を実施することができる。

【0053】本発明の好ましい方法では、アルツハイマ 20 ータウタンパク質およびタウタンパク質のセリン残基 2 62のリン酸化が本発明の抗体を用いて検出される。この 抗体は本発明のエピトープに対する抗体であることが好 ましい。

【0054】本発明の別の好ましい態様において、プロテインキナーゼは本発明のエピトープを含むオリゴーまたはボリペプチドを用いて、および/または本発明の抗体を用いて検出される。

【0055】本発明のさらに他の目的は、正常タウタンパク質のリン酸化を可能にする条件下で正常タウタンパ 30 ク質を本発明のプロテインキナーゼで処理することからなる、正常タウタンパク質をアルツハイマータウタンパク質に変換するためのin vitro法を提供することにある。「アルツハイマータウタンパク質」という用語は、異常にリン酸化されており(例えば、ser-pro またはthr-pro モチーフで)かつアルツハイマー特異的抗体により認識されるタウタンパク質を指す。

【0056】「正常タウタンパク質のリン酸化を可能にする条件」という用語は、プロテインキナーゼの活性、好ましくは最適活性を可能にする条件を指す。この活性 40 はser-pro および/またはthr-pro モチーフでの基質のリン酸化をもたらす。その後、リン酸化された基質はアルツハイマー特異的抗体により認識される。

【0057】正常のタウタンパク質は天然または粗換え 源から得られる。しかしながら、本発明の方法を実施す るためには粗換え物質を使用することが有利である。本 発明の方法は様々な目的のために十分量のアルツハイマ ータウタンパク質を提供する。つまり、本発明の方法を 用いると、アルツハイマー状態のタンパク質の生成を研 究するためのin vitroモデルが確立される(上記参 照)。さらに、正常データンパク質のアルツハイマータウタンパク質への変換を阻止する阻害剤についても試験することができる。これらの「阻害剤」は、例えばエピトープをブロックすることによりリン酸化されるエピトープに特異的であるか、または、それらがプロテインキナーゼの生物学的活性を妨害するという条件でプロテインキナーゼの種々のドメインに向けられたものであり得る。他のタイプの阻害はタウまたはそのキナーゼに対するホスファターゼの拮抗作用である。さらに、本発明の方法により生成されたアルツハイマータウタンパク質は微小管構造への結合実験にも使うことができ、かくしてアルツハイマー病の根底にある分子レベルの解明に貢献するだろう。当業者は様々な目的のために本発明の方法を如何に利用するかについて理解しており、これらは全て本発明の保護の範囲内に入るものである。

【0058】本発明は、さらに、本発明のエピトープを 用いてアルツハイマータウタンパク質に特異的な抗体、 またはアルツハイマー病の発症に特有なタウタンパク質 に対する抗体を産生することに関する。この抗体を得る ための方法は当分野で公知であり、標準方法を使ってポ リクローナルまたはモノクローナル抗体をつくることが できる (例えば、Harlow and Lane, 前掲を参照された い)。抗体産生のためにオリゴーまたはポリペプチドを 用いる場合は、該エピトープへの免疫反応を引き出し、 あるいは増強しうる適当なキャリアー分子(例えば、ウ シ血清アルブミンまたはキーホールリンペットヘモシア ニン) にエピトープ含有ペプチドを結合させることが望 ましい。ハプテン(エピトープを含むか、それと同一で ある) とキャリアーとの結合方法も当分野で公知である (Harlow and Lane,前掲)。また、所望の抗体を産生さ せるのに適した動物もこのために使用しうることを理解 すべきである。

【0059】その他の面において、本発明は、タウタンパク質二量体からのアルツハイマーの対になったラセン状フィラメントの生成を阻止する阻害剤を含有するアルツハイマー病の治療または予防用の医薬組成物に関する。

【0060】本発明によると、タウタンパク質はそのC 末端ドメインに存在する反復単位の集合(アセンブリー)によりアンチパラレル二量体を形成することがわかった。タウタンパク質の二量体化は生理学的プロセスであるようだが、PHFのような高次構造の形成はアセンブリー過程での規制解除によるものと考えられる。その結果として、多数のタウ二量体からPHFが形成され、その際の二量体の架橋は分子間ジスルフィド結合を介して起こる。

【0061】アセンブリー過程の規制解除とそれに続く タウ二量体からのPHFの形成はタウタンパク質の異常 なリン酸化によると思われる。その理由は、本発明によ 50 り判明したことだが、反復単位だけからなる末端切断型 のタウタンパク質はPHFを形成する能力があるのに対 して、N末端およびC末端からなるタウタンパク質また はタウ様タンパク質はその能力がないからである。

【0062】それ故、本発明の組成物において有用な阻 害剤は、それが妨害する分子機構とは無関係に、タウニ 量体からのPHFの形成を阻止しうる阻害剤である。か かる阻害剤は、例えばタウ二量体の分子間架橋の形成ま たは会合を妨げる化合物としての、タウタンパク質の異 常なリン酸化に関与するプロテインキナーゼの阻害剤で ありうる。

【0063】本発明の更なる目的は、アルツハイマーの 対になったラセン状フィラメントを溶解するのに効果的 な薬剤の試験方法を提供することにあり、この方法は次 の工程を含んでいる:

- (a) タウ由来の配列を含むポリペプチドから適当な条 件下でアルツハイマーPHF(対になったラセン状フィ ラメント)を形成させる:
- (b) アルツハイマーPHFを試験すべき薬剤とインキ ュベートする: そして
- (c)アルツハイマー様PHFの溶解に関して工程
- (b) のインキュベーションの結果を検討する。

【0064】ここで用いる「アルツハイマーの対になっ たラセン状フィラメントを溶解するのに効果的」という 用語は部分的に溶解されたPHFをも含むものである。 本発明の目的のためには、試験される薬剤はPHFの退 縮または分解に効果的で、治療において補助的役割を果 たすだけで十分であるが、薬剤によるPHFの全溶解が 好ましい。

【0065】「タウ由来の配列を含むポリペプチド」と いう用語は、該配列の長さ、または突然変異、欠失、挿 30 入にかかわりなくPHFを形成することができるタウタ ンパク質由来の配列、あるいは該ポリペプチドのPHF 形成能が完全なままであるという条件で異種配列を含む ポリペプチドを指す。

【0066】アルツハイマーPHFの形成に関連する用 語「適当な条件」とはPHFの形成を可能にする条件の ことである。該条件は、天然のタウタンパク質を用いる 場合にはMAPキナーゼの利用可能性を含む。

【0067】好ましい態様において、上記方法の工程 (a) に適用される条件は0.3~0.5Mのトリス-40 HC1、pH5.0~5.5で、追加の塩類を含まない 環境である。

【0068】本発明のさらに他の目的は、アルツハイマ ーPHFの形成を防止または軽減するのに効果的な薬剤 の試験方法を提供することにあり、この方法は次の工程 を含んでいる:

- (a) 試験すべき薬剤とタウ由来の配列を含むポリペプ チドとを該薬剤の非存在下でアルツハイマーPHFの形 成を可能にする条件下でインキュベートする: そして

16 ・HFの有無に関して工程(a:ハインキュベーションの 結果を検討する。

【0069】「該薬剤の非存在下でアルツハイマーPH Fの形成を可能にする条件」という用語は、該薬剤がイ ンキュベーション混合物中に含まれないという前提のも とにPHFの形成を可能にする条件を意味する。かかる 条件の好ましい例は0.3~0.5Mのトリス-HC 1、pH5.0~5.5で、追加の塩類を含まない環境 である。

10 【0070】ここで用いる「アルツハイマーPHFの有 無」という用語は、該薬剤を使用しなかった対照実験と 比べて、ほんの限られた量のPHFが形成された場合の 結果をも含めるものとする。

【0071】上記方法の好ましい態様において、該ポリ ペプチドは本質的にタウタンパク質のC末端部分からの 反復単位を含む。

【0072】本発明によると、タウタンパク質のC末端 ドメインに含まれる反復単位は、生理学的条件下での該 タンパク質の二量体化と、その後のアルツハイマー様P 20 HFをもたらすオリゴマー化に関与していることがわか った。用語「アルツハイマー様PHF」はここでは、P HF中に通常存在するタウタンパク質の非反復単位部分 が該ポリペプチドにより生成されたPHFには無いこと を単に示すために、「アルツハイマーPHF」に対立す るものとして用いられる。

【0073】従って、本質的に反復単位のみを含むポリ ペプチドはPHFの形成とPHFの微細構造を研究する ための理想的なin vitro系を提供する。

【0074】特に好ましい態様において、該ポリペプチ ドは主にK 1 1 および/またはK 1 2のようなタウの反 復領域から成っている。

【0075】K11およびK12は、本質的にタウタン パク質のみに由来する反復単位から成るので、上記の試 験目的には理想的に適っている。本発明の方法では、K 11およびK12を単独で使用しても、組み合わせて使 用してもよい。

【0076】更なる面において、本発明はアルツハイマ ーPHFを溶解するのに効果的な薬剤の試験方法に関 し、該方法は次の工程を含んでいる:

- (a)タウタンパク質を発現または過剰発現する細胞 に、適当な調節領域の制御下にあるMAPキナーゼをコ ードする機能遺伝子を導入する;
 - (b) リン酸化タウタンパク質を形成させ、そしてアル ツハイマーPHFを形成させる;
 - (c) 該アルツハイマーPHFを単離する;
 - (d)試験すべき薬剤を該PHFに適当な条件下で加え る:そして
 - (e)該PHFに及ぼす該薬剤の効果を調べる。
- 【0077】上記の工程(a)で用いる「タウタンパク (b) インキュベーション混合物中のアルツハイマーP 50 質を発現する細胞」という用語は、タウを内因的に発現

する細胞または機能タウ遺伝子が導っされていてタウを 発現する能力を有する細胞を指す。後者の場合、当業者 は、MAPキナーゼをコードする遺伝子と夕ウをコード する遺伝子の導入順序が本発明方法の目的にとって意味 のあるものではないことに気づくであろう。

【0078】上記の工程(d)における用語「適当な条 件下」とは、PHFを溶解するのに該薬剤を効果的にさ せる条件のことであり、特に最適条件を指す。

【0079】この方法は、in vitro状況の類似したイメ ージを提示する連続増殖細胞系の使用を土台にした系が 10 リン酸化タウタンパク質の十分な供給量を提供するの で、特に有利である。

【0080】好ましい態様では、タウタンパク質を発現 する細胞は神経芽細胞腫または有色細胞腫の細胞もしく は神経細胞の一次培養物である。かかる細胞または細胞 系は当分野で公知である。好ましい例は神経芽細胞腫の 細胞系N21およびPC12である。

【0081】これらの細胞系は夕ウを内因的に発現する ので特に好適である。

【0082】本発明の更なる目的は、有効成分としてま 20 たは有効成分の1つとしてPP2aおよび/またはPP -1および/またはカルシニューリンホスファターゼを 含有するアルツハイマー病の治療用医薬組成物である。 【0083】図は下記のものを示す。

図1a: タウのアミノ酸配列 (イソフォームhtau4 O、Goedert ら、1989)。SP、TP、IGS及びCG Sのモチーフは目立つように印を付けてある。

図1b: (a) はタウイソフォームのSDSゲルで、

(b)は(a)及びPHFタウのAT8抗体を用いたイ ムノブロットである.

(a) SDSゲル、レーン1はマーカータンパク質であ る。レーン2はウシ脳由来のタウで、リン酸化の程度が 様々な数個のイソフォームを示している。 レーン3はア ルカリホスファターゼで脱リン酸化した後のウシ脳タウ である。すべてのイソフォームが、より低いMr にシフ トしていることに注目されたい。レーン4及び5は、脱 リン酸化前及び後の正常なヒト脳のタウである。レーン 6~11は、細菌によって発現させたヒトタウイソフォ -Ahtau23、24、37、34、39、及び40 (Goedert ら、1989, 同頁参照) である。これらのイソ フォームは、それぞれC末端側半分に存在する31個の アミノ酸残基からなる内部反復単位を3つまたは4つ含 む(3つ: htau23, 37, 39; 4つ: htau 24, 34, 40)。N末端付近には、29個のアミノ 酸残基からなる挿入配列が0、1つまたは2つ存在し得 る(0:htau23, 24;1つ:htau37, 3 4;2つ: htau39,40)。

(b) AT8抗体を用いたイムノブロット。レーン1は PHFタウで、60~70kDの範囲に4~6個のイソ

AT8に対して強く反応する。レーン2~11は(a) で用いたのと同じ調製物である。ウシのタウイソフォー ムも、正常なヒトのそれも全く反応を示していない。 図2:細菌によって発現させたヒトタウの、脳のキナー ゼを用いたリン酸化。(a)はSDSゲルで、(b)は AT8を用いたイムノブロットである。

(a) レーン1及び2はhtau23の、抽出物リン酸 化前及び後のSDSゲルである(Mr の上向きシフトに 注意)。レーン3~10は他のイソフォーム (htau 24, 34, 39, 40) の類似ペーを示す。

(b) はAT8抗体を用いた(a)のイムノブロットで ある。AT8抗体はリン酸化後のすべてのイソフォーム と反応する (偶数レーン;ここに図示していないが h t au37を含む)。

図3:構築体K3M、K10、K19及びK17の図。 K19 (99個のアミノ酸残基) は、htau23のQ 244-E372配列及びN末端メチオニン残基を含 む。これは、反復単位のうち3つを含む(反復単位1、 3及び4; 反復単位2はhtau23には存在しない。 K10 (168個のアミノ酸残基) は、htau23の C末端まで伸びている点を除いては、K19と似てい る。K17 (145個のアミノ酸残基)は、S198-E372配列(キモトリプシン開桑部位から始まり、第 2の反復単位は含まず、第4の反復単位の終りまで伸び ているアッセンブリードメインとN末端メチオニン残 基)を含む。K3M(335個のアミノ酸残基)は、ウ シtau4N末端の154個のアミノ酸残基とhtau 23 (第2反復単位を含まない) のR221-L441 配列を含む。 K17には、ペプチドS198-T220 の位置が示してある。構築体の比較により、AT8の抗 原決定基はこの領域にあるにちがいない (図4参照). 図4:htau40ならびに構築体K10、K17、K 3MおよびK19のリン酸化。

(a) SDSゲル。奇数レーンは、リン酸化前のhta u40、K10、K17及びK3Mで、偶数レーンはリ ン酸化後のそれらである。レーン4には2本のバンドが 見られるが、これはK10が完全にリン酸化されていな いためである。

(b) AT8を用いた (a) のイムノブロット。 抗体 は、両方ともリン酸化された状態であるhtau40 (レーン2)とK17(レーン6)とのみ反応する。し かし、リン酸化されておりかつMr シフトを示すにもか かわらず、構築体K10(レーン4)またはK3M(レ ーン8)とは反応しない。

(c)キナーゼとインキュベートする前および後の構築 体K19。レーン1及び2はSDSゲルを示す。Mr シ フトもリン酸化も見られず、それはオートラジオグラフ ィーによって確認された(図示していない)。レーン3 及び4はAT8を用いたイムノブロットであるが、反応 フォームを示している。これらのイソフォームはすべて 50 は全く見られない。これにより、抗原決定基は反復領域 には存在しないことが確認された。

図5:トリプシンペプチドS195-R209の図。この15個のアミノ酸残基よりなるペプチド(セリン残基5個とトレオニン残基1個を含む)のS199とS202(配列決定により確定した)を2個の放射性リン酸で標識した。

図6:htau23のD-変異体(S199とS202 をアスパルギン酸 (D) に変えたもの) のリン酸化及び 抗体応。レーン1及び2は、抽出物リン酸化前及び後の htau23のSDSゲルを示す。レーン3及び4は、 抽出物リン酸化前及び後のD-変異体のSDSゲルを示 す。D-変異体はhtau23に較ベ少し上まで走って いることに注意されたい(レーン1及び3)。しかし、 リン酸化後は両方の蛋白質はゲル中で同じ位置をしめる (レーン2及び4)。レーン5~8は、AT8を用いた レーン1~4のイムノブロットを示す。抗体は抽出物リ ン酸化後のhtau23のみと反応を示す(レーン 6)。しかし、未リン酸化のhtau23とも反応しな いし (レーン5)、Mr の増大シフト及びオートラジオ グラフィー (図示していない) によって示されるように 20 リン酸化されていたにもかかわらずD-変異体とも反応 しない (レーン7、8). レーン9~12は、TAU1 を用いたレーン1~4のイムノブロットである。この抗 体は、リン酸化前のhtau23(レーン9)のみと反 応し、リン酸化したhtau23(レーン10)ともD −変異体 (レーン11、12) とも反応しない。アスパ ラギン酸はリン酸化セリンによく似ているようであり、 したがって抗原決定基をマスクする。レーン10におけ るhtau23とTAU1のマイナーな反応は、このタ ンパク質が完全にリン酸化されていないことを示してい 30 る.

図7:細菌によって発現させたヒトイソフォームhtau23の脳キナーゼ活性によるリン酸化の経時変化、ならびに対応オートラジオグラム

(a) キナーゼと共に0~24時間インキュベートした 後のhtau23のSDS-ポリアクリルアミドゲル電 気泳動。未リン酸化タンパク質はMr0=48kDの単一 バンドを示す(レーン1)。 レーン3~14は、 リン酸 化が、明確に示される中間諸段階をそなえた、より高い Mr への漸進的シフトをもたらすことを示している。偶 40 数レーン (図76の下に4、6、..と番号をふってあ る)は、10μMオカダ酸 (okadaic acid) (OA)の 存在下で観察した(図7aの下に「+」印を付けてあ る)。奇数レーン(3、5、..「一」印を付けてある) では、オカダ酸は使っていない。第1段階は約2時間か かり (新しいMr1=52kDへのシフト)、第2段階は 約10時間で完了し (Mr2=54kD)、第3段階は約 24時間で完了する (Mr3=56kD)。 それに続く2 4時間の間には、これ以上のシフトは観察されない。レ ーン2は、この文脈の中では重要でない変異体を示す。

(b)は(a)のオートラジオグラムを示す。この実験で取り込まれたリン酸(mol Pi/mol タンパク質)の量は次の通りである。(-OA/+OA):30min(0.5/1.0),60min(0.7/1.4),120min(1.0/2.0).10hr(2.0/

20

120min(1.0/2.0), 10hr(2.0/3.0), 24hr(3.2/4.0).

図8: (a) は図7 aのそれと同様な、htau 23の リン酸化の経時変化を示すSDSゲルであるが、全レー ンに10μMオカダ酸が存在している。(b) はモノク 10 ローナル抗体SMI34を用いた(a) のイムノブロッ トである。この抗体はリン酸化の第2及び第3段階での みタンパク質を認識するが、第一段階では認識しない。 図9: リン酸化前および後のタウイソフォームの微小管 への結合。

(a) 結合実験のSDSゲルで、タウイソフォームhtau40の場合を例としてあげてある[htau40のバンドはチューブリン(T)のそれと明確に分離されるため、煮沸ステップによりチューブリン除去しなくても両成分を同時に示すことができる]。一番上の行は、24時間リン酸化した、またはしていない(Piが+またはー)ペレット(P)または上清(S)を示す。レーン1~4は20μMタウタンパク質(合計過度)で、レーン1および2はリン酸化されており、レーン3および4はリン酸化されていない。レーン1と2を比較すると、リン酸化したタンパク質のほとんどは遊離しており

(S), また他方では小部分のみが微小管と結合している(P)ことがわかる。レーン3および4は、未りン酸化の状態ではタンパク質の約半分が結合しており、残りの半分が遊離していることを示している。(ここでも図7と同様に、リン酸化したタンパク質のバンド、レーン1および2、は未りン酸化のもの、レーン3および4、よりゲル中で高いことに注意されたい。)レーン5~8は、15μMのhtau40を用いた同様の実験である。レーン9および10は、10μMのリン酸化タンパク質の場合を示す。レーン11~15は、htau40のあらかじめ分かっている量(それぞれ15、10、7.5、5および2.5μM)を用いての濃度補正のためのものである。(b)はhtau23の、(c)はh

めのものである。(b)はhtau23の、(c)はhtau34の、リン酸化前(丸印)および24時間リン 酸化後(三角印)の微小管への結合曲線を示す。これらの曲線は、図3aと同様のSDSゲルから得た。重合したチューブリンは30μMである。それぞれの解離定数 Kd および化学量数は図に示す通りである。どの場合においても、最も劇的な影響は結合部位数に対するもので、これはリン酸化によって約3分の1に減少し、約0.5(つまり、チューブリン二量体各2個に対しタウ1個)から約0.16(チューブリン二量体6個に対しタウ1個)なる。未リン酸化4一反復イソフォーム(htau34など)の結合は特に密であることに注意され50たい(Kd が約1-2μM)。

図10: htau40の図で、キナーゼ活性によりリン 酸化された7個のSer-Proモチーフの位置を示 す。1~4と標識されたボックスは微小管結合に関与す る内部反復単位である。いくつかのイソフォームでは2 番目のものは存在しない(例:htau23)。 N末端 近くの斜線を施した2個のボックスは、htau23と htau24には存在しない挿入配列で、このためこれ らの分子はSer-Proモチーフを6個のみ含む。下 記の放射性トリプシンペプチドが発見された:

24-49: KDQGGYTMHQDQEGDTDAGLKESpPLQ

191-209: SGDRSGYSSpPGSpPGTPGSR

231-240: TPPKSpPSSAK 396-406: SPVVSGDTSpPR

386-406: TDHGAETVYKSpPVVSGDTSpPR

407-428: HLSNVSSTGSIDMVDSpPQLATL

260-266: IGSpTENL

図11: htau 34のリン酸化前 (丸印) および90 分間リン酸化後 (三角印) の微小管への結合。結合能の 減少は24時間リン酸化後のそれと非常によく似ている (図9 bと比較)。

図12:アルツハイマー患者および正常なヒトの脳のタ ウタンパク質のSDSポリアクリルアミドゲル電気泳 動、ならびに抗体SMI33,SMI31およびSMI 34を用いたそれらのイムノブロット。

- (a) レーン1は、正常なヒト対照脳からのタウタンパ ク質のSDSポリアクリルアミド電気泳動で、Mr 55 ~65kDの間に5~6本のバンドが見られる (レーン 3のPHFタウより幾分低い)。レーン2は、キナーゼ 活性によりリン酸化した後の正常なヒトタウを示し、す べてのバンドが上向きにシフトしている。レーン3およ 30 び4は、リン酸化に関係なくすべてのタウイソフォーム を認識する抗体5E2 [Kosik et al., Neuron 1 (198 8), 817-825] を用いたPHFタウのイムノブロットで ある。レーン3はアルツハイマー患者の脳から単離され たままのPHFタウを示し、レーン4はアルカリホスフ ァターゼによる脱リン酸化後のそれを示す。脱リン酸化 タンパク質のバンドがゲル上で下向きにシフトしている ことに注意されたい。
- (b) SMI33を用いた(a) のイムノブロット。こ 後のPHFタウ (レーン4)を認識する。
- (c) SMI31を用いた(a) のイムノブロット。こ の抗体は、リン酸化後の正常ヒトタウと自然なリン酸化 状態にあるPHFタウ (レーン2および3)を認識する ことに注意されたい。
- (d) SM I 34を用いた (a) のイムノブロット。こ の抗体は、リン酸化後の正常ヒトタウ (レーン2) とP HFタウ (レーン3)を認識する。

図13:細菌によって発現させたヒトイソフォームht

もい)、ならびに抗体SM133、SMI31、SMI 34、TAU1およびAT8を用いたイムノブロット。 (a)リン酸化時間0~24時間までのSDSゲルで、 連続的なMr のシフトを示す。

 $(b\sim f)$ SMI31, SMI34, SMI33, TA U1およびAT8を用いたイムノブロット。 抗体SMI 33およびTAU1は、第1段階の終りまで (2時間) 完全にhtau23を認識するが、抗原決定基は第2段 階でブロックされてしまう。抗体SMI31, SMI3 10 4およびAT8は、このタンパク質をリン酸化の第2段 階および第3段階でのみ認識するという点で、相補的で ある.

(g~h)SMI31同様リン酸化の第2段階以降この タンパク質を認識するSMI35およびSMI310を 用いたhtau34のイムノブロット。

図14: タウおよび構築体のSDSゲル、ならびに抗体 SMI33、SMI31およびSMI34を用いたイム ノブロット。

- (a) SDSポリアクリルアミド電気泳動。 レーン1お 20 よび2はキナーゼによる24時間のリン酸化前および後 の構築体K10を示す。レーン3および4は、リン酸化 前および後の構築体K17を示す。レーン5および6 は、リン酸化前および後の構築体K19を示す。K19 以外の構築体はすべてリン酸化の結果シフトを示す。K 10については、3本のバンドのシフトが観察され、K 17についてはシフトしたバンドは1本のみである。
 - (b) SM I 33を用いた (a) のイムノブロット。 こ の抗体は、未リン酸化形態のK17(レーン3)のみを 認識し、抗原決定基が反復単位の前にあることを示唆し ている。
 - (c) SM I F 3 4 を用いた (a) のイムノブロット。 この抗体はリン酸化形態のK10およびK17を認識す る(一番上のバンドのみ、レーン2および4)。この抗 体はK19 (反復領域)を認識しないが、N末端側およ びC末端側の両方にその反復単位の配列を要求する。し たがって、抗原決定基は非連続的(コンホメーション依 存性) である。
- (d) SMIF31を用いた(a)のイムノブロット。 この抗体はリン酸化されたK10(レーン2)の一番上 の抗体は正常なヒトタウ(レーン1)および脱リン酸化 40 のバンドのみを認識し、抗原決定基が反復領域の後にあ ることを示唆している。

図15:htau40およびhtau23の点変異体の 図.

図16:htau40および図15に示されたその点変 異体のSDSゲル、ならびに抗体SMI33、SMI3 1およびSMI34を用いたイムノブロット。

(a) レーン1~8は、htau40とその変異体KA P235、KAP396およびKAP235/396の 未リン酸化形態およびリン酸化形態 (+) におけるSD au23のリン酸化の経時変化(前に掲げた図と同様の 50 Sゲルである。どの場合においても、リン酸化はSDS ゲーにおける上向きの移動をもたらず。

- (b) SMI33を用いた(a) のイムノブロット。 抗 体応答はS235が変異を起こしていると、脱リン酸化 状態でもリン酸化状態でも(レーン3+4、7+8)、 著しく減少する。これは、(脱リン酸化した)第1のK SPモチーフがSMI33の抗原決定基の一部であるこ とを示している。S396をアラニンに変異させてもそ の変異体の挙動は親分子と同様である。つまり、脱リン 酸化状態では強い抗体応答を示し、リン酸化状態では全 く反応しない。従ってS396はSMI33の抗原決定 10 基に寄与していない。
- (c) SMI31を用いた(a)のイムノブロット。こ の抗体は、リン酸化形態のhtau40とすべての変異 体を認識する(レーン2、4、6および8)。これは、 2個のKSPモチーフのリン酸化が、抗原決定基の主要 な決定要素ではないことを示している。
- (d) SMI34を用いた(a) のイムノブロット。反 応はSMI31に似ているがより明白であり、ここでも 2個のKSPモチーフが主要決定要素ではないことを示 している。

図17: タウの欠失変異体およびそれらの抗体応答。

(a) 2個の反復単位のみをもつ構築体(K5~K7) または1個のそれのみをもつ構築体(K13~K15) のリン酸化前および後のSDSゲル、(b)SMI34 を用いた (a) のイムノブロット。この抗体はリン酸化 されたタンパク質をすべて認識することに注意されたい (K7は弱く認識するのみであるが)。(c)SMI3 1を用いた (a) のイムノブロット。 この抗体は、リン 酸化された2-反復分子(K5-K7)を認識するが、 7および8は対照としてのhtau40を示す。(d) は構築体K2、K3MおよびK4のリン酸化前および後 のSDSゲルである。(e)SMI34を用いた(d) のイムノブロットで、この抗体はリン酸化されたK4の みを認識する。(f) SMI31を用いた(d) のイム ノブロットで、リン酸化されたK2のみを認識する。 図18:htau40と本研究に使用した種々の変異体

の図。

図19: タウの二量体化ならびにオリゴマー化の研究に 使用されたタウイソフォームおよび構築物の図。

- (a) T8R1-1.553個のアミノ酸残基からな り、分子量57743で、htau40由来(下記参 照)。これはN末端近くに2つの挿入配列(それぞれ2 9個のアミノ酸からなる、斜線部分)、および4つの反 復単位(1~4)が小さいスペーサーをはさんで繰り返 す反復領域を含む。
- (b) T8R-2.511個のアミノ酸残基よりなり、 分子量53459。これはN末端部の挿入配列を欠く が、重複する4つの反復単位を有する。
- (c) T7R-2.480個のアミノ酸残基よりなり、

2.4 分子量50212。 アッRー2に類似しているが、最初 の反復領域に第2の反復単位を持たない。

- (d) htau40.441個のアミノ酸残基よりな り、分子量45850で、ヒトタウイソフォーム6種の うち最大のもので (Goedert et al.) 、N末端部挿入配 列2つと、4つの反復単位からなる反復領域を含む。
- (e) htau23.352個のアミノ酸残基よりな り、分子量36760で、ヒトタウイソフォームのうち 最小のもので、N末端部挿入配列をもたず、反復単位の うち3つのみを含む。
- (f) K11.152個のアミノ酸残基よりなり、分子 量16326で、4つの反復単位よりなる反復領域に短 い尾がついたもの。(g) K12.121個のアミノ酸 残基よりなり、分子量13079で、3つの 反復単位よりなる反復領域に短い尾がついたもの。 図20: タウ構築体および架橋生成物のSDSポリアク リルアミド電気泳動 (4-20%) ならびにゲルクロマ トグラフィー。ゲルaおよびcは還元条件下で走らせ (サンプル緩衝液中3mM DTT)、ゲルbは非還元条件下で 20 走らせた (だたしレーン1のみはサンプル緩衝液中に3m M DTT 含有)。
 - (a) 構築体T8R-1, htau23、およびK1 2. 分子量マーカーを左側に示す。
 - (b) 構築体K12および架橋生成物。架橋はDTTの 不在下で自然に起こる。これはDTTで防止するか、ま たはPDMあるいはMBSを加えて誘導することができ る。凝集産物は右側に明示してある(単量体、二量体、 三量体、四量体、等)。
- (c) PDMで架橋したK12をスーパーローズ(Super 1-反復分子(K13~K15)は認識しない。レーン 30 ose)12でゲル瀘過し、銀染色したSDSゲル。二量体 (一番上のバンド)は単量体の前に溶出する。画分16 および17は電子顕微鏡検査に使用した。
 - (d) PDMで架橋した構築体K12の単量体および二 量体の、Superose12ゲル瀘過の溶出プロフィール。標準 タンパク質の溶出位置は、有効水和ストークス半径に対 して対数目盛りでプロットしてある(縦軸)。
 - (e) 構築体K12の円二色性スペクトル(40ml HEPE S、pH7. 2中8mg/ml、行路長0. 01m m)。重要なαヘリックス構造またはβシート構造は見 40 られない。他の構築体および全長タウからも同様なスペ クトルが得られる。

図21:構築体K12から合成した対らせん状フィラメ ント。

- (a) K12から合成したPHFのもつれ(約70-7 5 n mの交差周期 (period) を矢印で示してある). こ の構築体は前に記述した方法によって発現させ、精製し た (Steiner et al.)。それを 0.5M トリスー塩酸 で、pH5.0~5.5の間で透析した。その溶液を2 %酢酸ウラニルでネガティブ染色した。
- 50 (b) および (c) 構築体K12から合成した対らせん

状フィラメントの急激維。交差反復(矢印)および長さ 約100nmの棒状の粒子(cの中央部)に注意された い。横線=100nm。

図22:PDMで架橋したK12二量体から合成し、1%リンタングステン酸でネガティブ染色した対らせん状フィラメント(顕微鏡写真はM. Knielより提供された)。機線=100nm。

図23:アルツハイマー患者脳の対らせん状フィラメント(顕微鏡写真はDr. Lichtenberg-Kraag より提供された)。(a) Wischik らに従って調製し、1%リンタン 10 グステン酸で染色した、神経原繊維もつれ由来のPHF。この調製物は、まだプロナーゼ忠受性ファッジーコートを保持している均一な長いフィラメントを含有する。交差反復は75~80nmで、幅は最小約10nmから最大22nmまで変動する。

(5) は長さが約1交差周期に等しい約80 nmである、ねじれた棒状粒子である。多くの場合、粒子はフィラメントが途中で切れたもののようである。例えば、

(4)で印を付けた2本の棒、(3)のねじれたフィラメント及びその右の短い切株状のもの、または粒子の上の2本の真っ直ぐな棒(3)がそうである。 横線=100 mm.

図24:グリセロール吹き付け及び金属影つけによって 調製したタウイソフォームhtau23および構築体T 8R-1の電子顕微鏡写真。

(a) h t a u 23 の 単量体、(b) h t a u 23 の二量体、(c) T8R-1の単量体、(d) T8R-1を折りたたんだ形態(ヘアピン型の折り目が分子内の逆平行会合を示している)、(e) T8R-1の二量体。長さについては、表1及<math>U図25参照。説明図を右側に示した。横棒=50 nm。

図25: 夕ウ構築体および二量体の長さを示す棒グラフ。

図26: 構築体K11およびK12の電子顕微鏡写真。 (a) K11の単量体、(b) K11の二量体、(c) 2個の二量体の縦会合によって形成されるK11の四量 体、(d) K12の単量体、(e) K12の二量体、

(f) K12の四量体。 横棒=50 nm。

図27: (a) PDMで架橋したK12二量体 (例えば Cys322からCys322へ);

(b) MBSで架橋したK12単量体(例えばCys322から近くのLysへ)。 横棒=50 nm。

26 図28: htau23, K12および∴れらの架橋生成 物の抗体標識。

(a) htau23の二量体で抗体を片方の端にもつもの(左側の写真)、および抗体を両端にもち(右側の写真) htau23の逆平行二量体化を示しているもの;

(b) K12の二量体で抗体を片方の端にもつもの(左側の写真)、両端にもつもの(中央の写真)、および自由端に抗体をもち(右側の写真)このタイプの会合が抗原決定基をブロックすることを示しているK12の四量体と推定されるもの;

(c) PDMで架橋したK12の二量体で、抗体を片方の端にもつもの(左側の写真)、両端にもつもの(中央の写真)、および四量体で自由端に抗体をもつの(右側の写真):

(d) MBSで架橋したK12の二量体で、抗体を片方の端にもつもの(左側の写真)、両端にもつもの(中央の写真)、および四量体で自由端に抗体をもつもの(右側の写真)。機棒=50nm。

図29: htau40のGSK3によるリン酸化の経 過、ならびに免疫応答。

(1)キナーゼと共に0~24時間37℃でインキュベートした後のhtau40のSDSポリアクリルアミドゲル電気泳動。レーン1のマイナーな低い方のバンドは断片である。脳抽出物およびMAPキナーゼの影響に類似した、より高いMrへの漸進的シフトに注意されたい。

(2) オートラジオグフィー。

(3) 約2時間後 (S199とS202のリン酸化後) には反応性がなくなる抗体TAU1を用いたイムノブロ30 ット。

(5) SM I 34 (コンホメーション感受性およびリン酸化セリンに反応する) を用いたイムノブロット。

(6) SM I 31 (抗原決定基はリン酸化S 396およびS 404を含む) を用いたイムノブロット。

(7)脱リン酸化S235を要求する抗体SMI33を 用いたイムノブロット。MAPキナーゼまたは脳抽出物 によるリン酸化に関して幾分かの相違がある。SMI3 3の染色は長時間持続し、Ser235がGSK3によ って緩慢にしかリン酸化されないことを示している。S MI31の染色は、AT8またはSMI34のそれの前 に、非常に迅速に出現し、S396およびS404はG SK3の最も早期の標的に入っていることを示してい る。

図30:GSK3を用いたリン酸化による移動度シフト:htau23とその変異体/A404の比較。上の図はSDSゲルで、下の図はオートラジオグラフィーである。レーン1~3は、それぞれ未リン酸化、2時間リン酸化および20時間リン酸化のhtau23である。明瞭な変化とリン酸の明白な取り込みに注意されたい。

50 レーン4~6は、それぞれ未リン酸化、2時間リン酸化

および20時間リン酸化の変異体:cr404-Ala である.2時間後のシフトはhtau23のそれよりは るかに小さく、リン酸化の度合いははるかに低い。これ は最初の強烈なシフトとリン酸化が、MAPキナーゼお よび脳抽出物のキナーゼ活性を用いる場合と同様、Se r404で起こることを示している。

図31: 夕ウ構築物の図。上の図は、htau23の誘 導体ですべてのSer-ProまたはThr-Proモ チーフをAla-Proに変えたAP17を示す。真中 の図は、Ser-ProモチーフのみをAla-Pro に変えたAP11を示す。下の図は、タウの4個の反復 単位のみからなるK18を示す(htau40から誘 導)。

図32:MAPキナーゼおよびGSK3とブタ脳微小管 との共重合。(a)微小管精製段階のSDSゲル。Ex =脳抽出物、最初のコールドスピンを行なった後の上 清。S=最初のホットスピンの上清。チューブリンとM APは37℃に加熱した後は微小管に組み入れられな い。P=再溶解した微小管のペレット。他のレーン (S, P)は、温度変化によるアッセンブリーとディア 20 ッセンブリーの更なる2周期を示す (最後の微小管ペレ ットは濃縮した)。(b)抗MAPキナーゼを用いたイ ムノブロットで、主にp42イソフォームと、p44イ ソフォームのいくつかを示している。(c) 抗GSKB 3Bを用いたイムノブロット; この抗体はGSKB3 α と交差反応を示すことに注意されたい。(d)抗GSK B3αを用いたイムノブロット。これらのブロットは、 両方のキナーゼおよびそれらのイソフォームが微小管ア ッセンブリーの周期を重ねるにつれて共に精製されるこ とを示している。

図33: (a)正常な脳抽出物およびアルツハイマー脳 抽出物におけるGSK3 α および β の同定。M=マーカー、レーン1は正常な脳抽出物のSDSゲル、レーン2 は抗GSK3αを用いたイムノブロット、レーン3は抗 $GSK3B(\alpha に対し幾分交差反応性あり)を用いたイ$ ムノブロット。レーン4および5はアルツハイマー脳抽 出物による同じイムノブロット。

図34:htau23の微小管(20μMタキソールの 存在下で10µMチューブリンより作製した)への結合 曲線。一番上の曲線(四角印)は未リン酸化htau2 3を示す。真中の曲線(丸印)はGSK3でリン酸化し たhtau23で、修飾されていないタウタンパク質に 匹敵する化学量論を示している (チューブリン二量体1 個あたり0.6個を飽和)。下の曲線 (三角印) は、脳 キナーゼ活性によりリン酸化された対照 h t a u 2 3 で、化学量論の顕著な低下を示している。実線は、別々 の結合部位を想定して最善に調整した曲線を示す。

図35: (a) この発明に使用したhtau23とその 点変異体の図。(b)htau23とその点変異体の、 未リン酸化状態および脳抽出物によりリン酸化された状 50 ある。タウの微小管への結合を低下させる画分は、画分

態での、微小管への結合曲線。一番上の曲線と一番下ボー 曲線はそれぞれ野生型htau23の未リン酸化のもの とリン酸化されたものを示し、他の曲線はすべてリン酸 化後のタンパク質を示す。変異体は (上から順に) 、S er262-Ala, Ser235-Asp/Ser3 96-Asp, Ser404-Ala, Ser202-Alaである。Ser262の変異は、タウー微小管相 互作用のリン酸化に対する感受性をほとんど排除する。 これらの曲線は、定量的SDSゲルから濃度計によって 誘導した(実施例6参照)。重合したチューブリンは3 0μMである。それぞれの化学量論n(=タウ/チュー ブリン二量体)および結合定数Kd (μM)は:野生型 htau23未リン酸化(n=0.49, Kd=2. 5);A262リン酸化(n=0.45, Kd=5. 3); D235/D396リン酸化 (n=0.32, K

d = 7. 4); A 4 0 4 リン酸化 (n = 0. 32, Kd =9.3);A202リン酸化(n=0.31, Kd = 9.4);野生型htau23リン酸化(n=0.1 6. Kd = 4.9).

図36: htau40の微小管への結合曲線。一番上の 曲線は未リン酸化htau40(三角印)、真中の曲線 はMAPキナーゼによりリン酸化されたhtau40 (丸印)、一番下の曲線は脳抽出物によりリン酸化され たhtau40(四角印)を示す。それぞれの解離定数 Kd および化学量論は図に示す通りである。

図37:(a)全変異体AP18の図。 すべてのSer -ProおよびThr-ProをAla-Proに置き 換えた。更にSer262および356をAlaに変異 させた。変異体AP17では、Ser262および35 6は変化しないで残っている。

(b) htau23ならびに「全」変異体AP17およ びAP18の、脳抽出物によってリン酸化されていな い、またはされた状態での、微小管への結合曲線。一番 上の曲線は未リン酸化htau23(黒三角)を、真中 の曲線はリン酸化AP18 (丸印) を、下部の2本の曲 線はリン酸化AP17 (白抜き四角) およびhtau2 3 (白抜き三角) を表す。AP17とAP18の挙動の 違いは、AP17におけるSer262のリン酸化によ るものである。それぞれの化学量論および結合定数は: 野生型htau23、未リン酸化(n=0.49, Kd =2.5);AP18リン酸化(n=0.48, Kd= 6. 1); AP17リン酸化 (n=0.18, Kd= 6.6);野生型htau23リン酸化(n=0.1 6, Kd = 4.9)

図38:クロマトグラフ法によるブタ脳由来キナーゼの

(a)モノ (Mono)Q HR 10/10 FPLC。組換え体htau 34および構築体AP17のリン酸化は、縦軸にタウ1 モルあたりに取り込まれたリン酸のモル数として示して

12、20および30のあたりで溶出し、画分20から 30の間のピークが最も効力がある。(b)Mono Qカラ ムから溶出した画分28~32をスーパーデックス (Su perdex)G-75 ハイロード(HiLoad)16/60 カラムでゲル値 **過した。カラムは黒い四角印が示すように、標準タンパ** ク質によって校正した: リボヌクレアーゼ、14kDa 1; キモトリプシノーゲンA、25kDa1; オボアル ブミン、43kDal;ウシ血清アルブミン、67kD al.分子量は右縦軸に対数目盛りで示してある。ht au34および構築体K18のリン酸化は左縦軸に示 す。最高の活性は分子量約35kDalで溶出する。 (c) ゲル濾過カラムからの画分17~23をプール し、再度Mono Q HR 5/5 カラムによるクロマトグラフィ

一にかけた。画分10は結合試験に使用した。 (d)主 要精製段階を示すSDSゲル。Mはマーカーたんぱく 質、レーン1は全脳抽出物、レーン2はMono Q HR 10/1 0 FPLCの画分30、レーン3はSuperdexゲル瀘過の画分 22、レーン4~5はMono Q HR 5/5 FPLCの画分1 0お よび9を表す。レーン5は、精製された35kDa1バ ンドと41kDalの痕跡を示す。

図39:キナーゼ活性のSDSゲルおよびゲル内アッセ イ (詳細は実施例11参照)。(a) Mono Qカラ ムによる2回目のクロマトグラフィー(図38c参照) の画分9~11 (レーン1~3)を7~15%シルバー で染色したSDSゲル。(b)ゲル内実験のオートラジ オグラム。タウ構築体K9(タウの4個の反復単位プラ スC末端尾からなる)をゲルに入れ、そこに画分9~1 1よりそれぞれ5μ1の試料を加えた(レーン1~

3)。(c)対照ゲルのオートラジオグラム。このゲル は全く見られない。再生したタンパク質はゲル外へ拡散 する傾向があるので、これらのゲルから特定のキナーゼ 活性の量を計ることは難しいことに注意されたい。35 kDalのバンドについては特にそうである。

図40:35kDa1キナーゼによるタウのリン酸化が ゲル変化ならびに微小管結合に及ぼす影響。

(a)数個のキナーゼによってリン酸化されたhtau 23および構築体のSDSゲル。Mはマーカータンパク 質。レーン1および2は、それぞれ35kDalキナー ゼによってリン酸化されていないhtau23とリン酸 40 B. PP2a M-イソフォーム (10μg/ml)による 化されたそれを表す。レーン3および4は点変異体h t au23 (Ser409-Ala) を用いた同じ実験を 表す(変化なし)、レーン5および6は点変異体hta u23 (Ser416-Ala)を表す (タンパク質の 一部のみがリン酸化されているが、その他はレーン2の 変化と同じ)。レーン7および8は点変異体htau2 3 (Ser404-Ala)を表す(レーン2および6 と同じ変化)。変異体は35kDalキナーゼがSer 409をリン酸化することによって変化を引き起こすこ とを示している。Ser404はMAPキナーゼの標的 50 依存性抗体の抗原決定基の消失。

で、Ser416はCaMキナーゼの (Steiner et al. 同頁)、Ser409とSer416はPKAの標的 で、それらの各々はシフトを引き起こすことに注意され たい。レーン9~11は、異なるキナーゼ (CaMキナ ーゼ、PKAおよびMAPキナーゼ) によってhtau 23に引き起こされた変化を示す。PKAによって引き 起こされた変化 (レーン10) は、35kDa1キナー ゼによるそれと全く同じである。 また、MAPキナーゼ はそれらより遥かに大きく最大の、タウのアルツハイマ 10 一様状態に典型的なシフトをもたらす。右側の横線は変 化のレベルを示す。下から上に向かって、未リン酸化h tau23 (対照)、CaMキナーゼシフトレベル、P KAシフトレベル、MAPキナーゼシフトレベルであ る。すべてのシフト部位はC末端の近くである。

(b) htau23および変異体Ser262-Ala の、35kDa1キナーゼによってリン酸化されていな い状態またはリン酸化された状態での (Mono Q画分1 0、20時間)、微小管への結合曲線。上の曲線は未り ン酸化htau23 (白抜き丸、n=0.49, Kd= 20 2.5 μM); 真中の曲線はリン酸化された変異体(四 角印、n=0.44, Kd=11.6 μM);下の曲線 はリン酸化されたhtau23 (黒丸、n=0.21, $Kd = 8.8 \mu M$) を表す。Ser 262が存在しない と化学量論の減少は0.05であり、Ser262がリ ン酸化されているとその減少は0.28である。

図41: htau40の図で、微小管と結合する第1反 復単位および微小管結合に重要なSer262を目立た せてある。

図42:1.32Pで標識したhtau40(「ht40 はタウ蛋白質を全く含まず、Mono Q画分の自己リン酸化 30^{-32} P」)の異なる PPases Pasesを用いた脱リン酸化。7~15%SDS勾配ゲルのオートラジオグラ。

図1:7~15% SDS勾配ゲルのオートラジオグ

A. PP2a H-イソフォーム (10μg/ml)による 脱リン酸化

レーン1:脱リン酸化前のht40P

レーン2:10分脱リン酸化

レーン3:30分脱リン酸化

レーン4:120分脱リン酸化

脱リン酸化

レーン1-4:上記A参照。

C. PP2a L-イソフォーム (10μg/ml)による 脱リン酸化

レーン1-4:上記A参照。

D. PP1の触媒サブユニット(500U/m1)に よる脱リン酸化

レーン1-4:上記A参照。

図43:2. PP2a-Hによる脱リン酸化:リン酸化

【0084】A. SDSポリアクリルアミドゲル電気泳 動 (7-15%)

レーン1:脱リン酸化前のh t 40P

レーン2:10分脱リン酸化

レーン3:30分脱リン酸化

レーン4:120分脱リン酸化

レーン5:5時間脱リン酸化

レーン6:16時間脱リン酸化

B. オートラジオグラ

C. AT8によるイムノブロット

D. Tau-1Aによるイムノブロット

E. SMI-33によるイムノブロット

図44:PP2a-Hによる脱リン酸化の速度論

a. 異なる濃度のPP2aを用いたht40Pの脱リン 酸化の経時変化

b. ht40P濃度の変動:ミカエリス・メンテン(Mic haelis-Menten)の図

図45: タウタンパク質の2個の I GSモチーフおよび 2個のCGSモチーフ(セリン262、293、32 4、356)をリン酸化する70kDalキナーゼの割 20 製。このキナーゼはタウの微小管への親和性を激しく減 少させる。

(a)エスーセファロース(S-Sepharose)を用いたクロ マトグラフィー。キナーゼ活性は250mMNaClで 溶出する。

(b) ヘパリンアガロースを用いたクロマトグラフィ ー。キナーゼ活性は250mMNaClで溶出する。

(c) スーパーデックス(Superdex) G-75によるゲル 瀘過。キナーゼ活性は70kDa1で溶出する。

リン酸化の経時変化。レーン1~9はそれぞれ0、1 0、30、90分、3、6、10、24時間、および0 分に対応する(0分のレーンは対照である)。

- (a)リン酸化によるタンパク質の変化を示すSDSポ リアクリルアミドゲル電気泳動。
- (b) リン酸取り込みの増加を示すオートラジオグラ L.
- (c) 未リン酸化Ser199およびSer202のみ を認識するTAU-1抗体を用いたイムノブロット。
- (d) アルツハイマータウのほかに、リン酸化された上 40 記のセリン2個も認識するAT8抗体を用いたイムノブ ロット。

[0085]

【実施例】実施例1 タウタンパクの調製

正常な脳からのタウの調製:ヒト、ウシ、またはブタの 脳からのタウの調製、脱リン酸化および再リン酸化は基 本的にMagestedt et al., J. Cell. Biol. 109(1989), 1643-1651 によった。

アルツハイマー脳からのタウの調製:神経病理学的にア

はさござまな供給源から得られた。 剖検は死後1時間か ら25時間の間に行われた。脳組織は-70°Cで保存した。 PHFからのタウはGreenberg & Davies, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 87(1990), 5827-5821の方法に従って調 製した。

実施例2 ブタ脳抽出液のタウリン酸化活性(プロテイ ンキナーゼ) の性質と部分的精製

ブタの脳抽出液の上清を硫安沈澱によって分画した。キ ナーゼ活性の主画分は40%飽和で沈澱した。この分画を 10 ゲルろ過によって脱塩し、5倍に希釈し活性化緩衝液(2 5mM トリス、2mM EGTA、2mM DTT、40mM pーニトロフェ ニルホスフェート、10μH オカダ酸、2mM MgATP、プロ テアーゼ阻害剤)中、37℃で2時間インキュベートし た。このインキュベーション中、抗ホスホチロシンmA bを用いたウェスタンブロットによって示されるよう に、44kDタンパクのチロシン残基のリン酸化が生ずる。 この44kDタンパクは第2mAbを用いてMAP2キナー ぜであることが同定された。

【0086】この粗酵素活性をさらにイオン交換クロマ トグラフィー (Mono Q FPLC 、Pharmacia)で精製した。 ウェスタンブロットで示される活性化MAPキナーゼを 含む画分は、最も顕著なタウリン酸化活性をもつ (ピー ク I)。2番目のタウリン酸化活性 (ピークII) は同様 のSDS-ゲルシフトおよびタウのアルツハイマー特異 的抗体反応性をもたらさない。

実施例3 アルツハイマータウタンパク特異的エピトー プを決定するための組換えタウポリペプチドをコードす る遺伝子をもったプラスドの構築

タウ構築物のクローニングと発現 : プラスミドの調製と 図46:cdk2/サイクリンAによるhtau40の 30 クローニングはSambrooket al. (Molecular Clonig Lab oratory Handbook, 2nd edition, Cold SpringHarbor L aboratory, Cold Spring Habor, 1989) に従って行っ た。ポリメラーゼ連鎖反応 (RCR, Saiki et al., Scien ce 239(1988), 487-491)による増幅は、メーカー (Perk in Elmer Cetus) 指定の方法で、Taq ポリメラーゼを用 いておこなった。タウ遺伝子とその構築物はpET-3 b (Rosenberg et al., Gene 56(1987), 125-135) を夕 ウ遺伝子の操作に便利なように、 Pst I、HindIII、 Nh e I およびEcoRV制限部位を除去して改変した誘導体で ある、発現ベクターpNG2を用いて発現させた。発現のた めにはBL21 (DE3) E.coli系 (Studier et al., Met h. Enzym. 185(1990) 60-89) を用いた。大部分の構築 物は、352残基とC末端の微小管結合領域(Goedert et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 85(1988), 4051-405 5) の3つの内部反復をもつ、ヒトのイソフォーム htau 23から出発して得たものである。ここで用いられてい る残基番号は、ヒトのイソフォーム中で最大(441 残 基、Goedert et al., 同上) のhtau 40の配列によって いる。種々のコンストラクトの分離にはタンパクの熱安 ルツハイマー病であることが確認されたヒトの脳の粗織 50 定性が用いられた。これらはHagestedt et al., J. Cel

-

Biol. 109(1989), 1643-1651 によって述べられた方法に従って FPLC Mono S (Pharmacia)クロマトグラフィーによって分離した。

K10: これは 168残基 (第2反復単位のV275-S305 を 欠く、Q244-L441 と開始メチオニン)より成る、hta u 23イソフォームのカルボキシ末端部分をもつ。K10タ ウカセットはpNG2/htau 23ベクター中、Nde I-Pst I 断片を欠失させ、これを化学合成したヘキサマー、5'T ATGCA3'によって置き換えることによってつくりだ された。再連結反応後、 Nde I エンドヌクレアーゼサイ トは元の配列に戻るが Pst I サイトは損傷をうける。 ユ ンストラクトK11およびK12はhtau 23およびhtau 24 遺伝子から得られた断片の組合せによって作られた。K 11は4つの反復単位および 152アミノ酸(Q244-Y394 と開始メチオニン)よりなるタウ誘導体である。K 12は 3つの反復単位と 121アミノ酸(htau の残基番号で第 2反復単位V275-S305 を欠く、Q244-Y394 と開始メ チオニン) よりなる tau誘導体である。h tau 23および htau 40はそれぞれ 352および 441アミノ酸より成るヒ トtau イソフォームである(8)。

<u>K17</u>: K17 tauカセット(145残基) はK16の短かい誘導 体である。これは2段階でつくられた。最初のK16はヒ トhtau 24遺伝子を操作するためにPCRを用いて構築 された。増幅した断片の両端への5'制限サイトの "add on (付加) "を行い、PCR産物のクローニングベクタ —への挿入の便を計った。 開始プライマー(J B50) は GGCG ("G/Cクランプ")という配列、 Nde I ヌ クレアーゼの認識サイトCATATG(ユニバーサルA TG開始コドンを含む)をもち、これにアミノ酸S198-T205 の情報コードが続いている。終止プライマー(J 30 B51) は "G/Cクランプ" およびBamHIの認識配列G GATCCをもち、これに終止アンチコドンとC末端ア ミノ酸P364-E372 に対するアンチコーディング配列が 続いている。K16 tauカセットは、htau 40 (S198-E 372)からの 175残基と開始メチオニンとの 176残基より 成る。この断片はS198 と、E372 で終わる4反復単位 の配列があとにつづく最初の反復単位のはじめの残基と の間の46残基より成る、アセンブリードメインの一部を あらわしている。第2段階として、新らしく作られたta u K16カセットからのBstXI-BstXI 断片と、3つだけの 反復単位を含む htau 23遺伝子から得られた、同様のBs tXI-BstXI 断片とを交換し、新らしいタウカセットK17 が得られる。このようにしてK17は、第2のタウ反復単 位を欠いているがK16と同様のプロジェクション(proje ction)ドメインを有する。<u>K 3 M (355残基</u>) はウシのTa u 4(プラスミドpETNde 43-12由来、Himmler et al., Mo 1. Cell. Biol. 9(1989), 1381-1388)からのアミノ末端 の 145残基と、ヒトhtau 23 (プラスミドpUC18/htau 23由来、Goedert et al., 1988, 前掲)からのカルボキ シ側の190残基からできたキメラである。この分子は3

34

つの反復単位と、・・・ぞれ29残基より成る 2つのアミノ末端挿入部をもっている。 K 3 MはpETNde 42-12から X ma I-Bcl I 切断を切り出し、これを h tau 23遺伝子に由来する同様の Xma I-Bcl I 断片で置き換えることによってつくられた。この操作によって64残基 (b Tau 4 の X ma I-Xma I 断片) が除かれ、カルボキシル末端の 3 反復単位が 4 反復単位で置き換えられた。 K 194 h tau 23の 3 反復単位を含み、99残基より成る(反復単位 2 を欠く Q 244-E 372 ブラス開始メチオニン)。 K 19分子は K 17 を用い、 144塩基の長さの Nde I → Pst I 断片を合成へキサマー5 'T A T G C A 3'で置き換えることによってつくった。この改変によって分子の先頭の Nde I サイトは無傷で残され、 Pst I サイトは除かれる。

htau 23のD-変異体の構築: htau 23において S199 と S202 を Dで置き換えるために、アミノ酸 G164-P21 9 をコードする二重鎖 DNAカセットをデザインした。この DNA 断片は8オリゴヌクレオチド (長さ30-60ヌクレオチド) から組立てられ、 Sfi I および Xma I 粘着末端をもつ。組立てられたカセットを、もとから存在する Sfi I-Xma I 断片を除去し、直線化した pNG2/htau 23ベクターに挿入することによって必要とする遺伝子が得られる。

htau 23/A404 の構築: htau 23/A404 は、セリンリ ン酸化サイトを除くためにSer404がAla に置き換えられ た変異htau 23分子である。htau 23遺伝子の操作上の 便宜のために、人工的な Nco I 制限サイトを1161位(h tau 40の番号づけ) に導入した。この変異はPCR-S OE (オーバーラップ エクステンション(overlap ext ension)によるスプライシング、Higuchi et al., Nucl. Acids. Res. 16(1988) 7351-7367) を用いて導入し た。新らしい Nco I サイトはタウタンパクのアミノ酸配 列に影響しない。 404位へのAla の導入は、 Nco I と N he I 制限サイトの間の120bp DNA断片をもつ合成DN Aカセットを用いた。このDNA断片は4オリゴヌクレ オチド (54から66ヌクレオチドの長さ) から粗立てら れ、 Nco I および Nhe I 粘着末端をもつ。組立てられた カセットを、もともと存在していた Nco I-Nhe I 断片を 除いた、直線化した pNG2/htau 23/Nco I ベクターに挿 入するとhtau 23/A404 遺伝子が得られる。 K2 (204 残基) はウシ Tau4のアミノ末端からの36残基と htau 23のカルボキシル側の 168残基より成るキメラであり、 3つの反復単位をもつ。

K4-K7はただ2つだけの反 復単位をもつhtau 23の欠失変異体であり、K4は反復 単位No. 1 および3(D345-A426 の切り出された 270 残基)をもち、K 5は反復単位No. 1 および3(D345-T386 の切り出された 310残基) をもち、K6は反復単 位No. 3および4(T245-K275 の切り出された 322残 基) をもち、K7は反復単位No.1および4(V306-Q3 36 の切り出された 321残基) をもつ。反復単位No. 2は 50 htau 23には常に存在していないことに注意されたい。

K13-K15はhian 23の欠失変異体であり、ただ1つの 反復単位しかもたず、K13は反復単位No. 4 (T245-Q3 36 の切り出された 291残基) をもち、K14は反復単位N o.3 (T245-S305 およびD345-D387 の切り出された 279残基)をもち、K15は反復単位No. 1 (D345-D387 の切り出された 278残基) をもつ。

実施例4 タウタンパク中のアルツハイマー特異的エピ トープの決定

アルツハイマー脳からのPHFに対する一群の抗体を反 応性についてくわしく調べ、そのうちの一つ(AT8) がPHFタウに特異的であることがわかった。図1は抗 体AT8の異なるタウに対する反応性を示したものであ る。アルツハイマーPHF由来のタウの場合、抗体はす べてのイソフォームを認識する(図1b、レーン1)。 正常なウシまたはヒトの脳から得たタウのイソフォーム の混合物をテストすれば (図1a、レーン2-5のごと く、リン酸化は混合状態にあることがわかっている)、 AT8抗体(図1b)との反応性が検出できる。 同じこ とは、大腸菌で発現させたヒトの異なる6個体のイソフ ォームを用いてもなりたつ (非リン酸化、図1 aおよび 20 1b、レーン6-11). AT8はたしかにアルツハイ マータウに特異的であり、とりわけこれは正常な夕ウに は存在せず、PHFにのみ存在するリン酸化エピトープ と反応することが結論される。さらに、AT8の反応 性、リン酸化、および電気泳動移動度の間には相関が存 在している。SDSゲル中で上方へのシフトを生じるア ルツハイマー様のリン酸化の存在があるように思われ

【0087】この挙動の原因となるキナーゼと、対応す るリン酸化のサイトを同定するために、ブタの脳の抽出 30 ロリン依存キナーゼであることを示唆している。 物を実施例2に述べた方法で調製した。大腸菌で発現さ せた6つのヒトのイソフォームをホスファターゼの阻害 剤であるオカダ酸の存在下で、この活性を測る標準手法 に従ってリン酸化した。 図2 aは、各々のイソフォーム が、ゲル中での電気泳動移動度にかなり大きな変化があ り(上方へのシフト)、AT8抗体と強い免疫反応性を もつことを示す(図2b)。これらの結果は、このキナ ーゼによるタウのリン酸化は、アルツハイマー状態の場 合のリン酸化と類似のものであることを示している。さ らに、すべてのイソフォームは同じような影響をうけて 40 いることから、リン酸化部位はすべてのイソフォームに ついて共通の領域にある筈である。

【0088】上記共通領域を同定するための戦略は、そ のサイトの範囲を狭めるために、まず実施例3で述べた ように遺伝子操作によってつくった変異体を用い、つい で直接の塩基配列解析によって決定することである。図 3は用いたいくつかの変異体K19、K10、K17およびK 3M (実施例3参照) について調べたものである。K19 を除くと、これらすべての変異体はキナーゼ活性により

(図4a)。K19は31または32残基1・3 反復単位のみを 含む構築物である。これはキナーゼ活性によってリン酸 化されず、従ってSDSゲル中でオシフトを示さない (図4c).

【0089】このことは、リン酸化サイトは反復領域の 外にあることを意味する。リン酸化は反復領域のどちら 側でも起り得て、ゲル中での上方シフトを誘起する。反 復単位の後側のリン酸化の方がシフトは大きい。AT8 抗体は非リン酸化型のいずれをも(期待されたように) 認識しない。リン酸化後これはコンストラクトK17(図 4b、レーン6)とのみ反応し、K10ともK3Mとも反 応しない (図46、レーン4および8)。 言いかえれ ば、K17はエピトープを保持しているがK10およびK3 Mはこれを失った。図3を参照することによって、エビ トープは偽反復(pseudo-repeats)領域にも、これまでに CaMキナーゼサイトが見つかっているC-末端尾部にも なく (K10およびK19に反応性がないために)、むしろ S198 とT220 (図3、ペプチドP)の間、すなわち、 タウの "アセンブリー" ドメインのおもなキモトリプシ ン切断サイトの後の領域(Y197 のうしろ) にあるべき であることが結論される。

【0090】次いで、放射性標識をおこなった、内部4 反復単位をもつイソフォーム (Goedert et al., 1989, 前出)、htau 34の、トリプシンによる全消化を行っ た。生じたペプチドはHPLCにより分離し、配列決定 をおこなった。そのうちの一つが注目する領域S195-R 209 にあった (図5)。このペプチドはS199 およびS 202 に2つのリン酸をもっていた。ともに後に続くのは プロリンであり、抽出物中に存在する活性ある酵素はプ

【0091】これらの結果は、リン酸化感受性のAT8 エピトープが残基200 の近傍にあるらしいことを示唆す る。これはS199 およびS202 がともにDに変えられた htau 22 の変異体(N末端挿入部なし、3 反復単位) をつくることによって検証した。この選択を行なったの は、この残基でのキナーゼによるリン酸化を排除するた めと、マイナス電荷を与えることによって、リン酸化の 状態に近い状態をつくりだす。SDSゲル上、この変異 体は高いMへのわずかな上方シフトをみせた(図6、レ ーン4)。イムノブロットは親タンパクhtau 23のみが リン酸化後に抗体と反応する (図6、レーン6) が、リ ン酸化されていないhtau 23 (期待されるごとく) と も、リン酸化の有無に拘らず変異体とも反応しない(レ ーン7.8) ことを示している。

【0092】AT8のエピトープはS199-S202 の領域 中に存在すること、およびこれがこれら2つのセリンの リン酸化に依存していることが結論される。これらは脳 抽出物中に存在するプロリン依存キナーゼによってリン 酸化され得て、これがこのタンパクをアルツハイマー様 リン酸化され、SDSゲル中で上方へのMシフトを示す 50 の状態に変える。この領域はこれまでに知られているあ らゆる変異体タウに完全に保持されており、なぜすべて がリン酸化および抗体に対して同じように反応するかを 説明している。

実施例5 プロテインキナーゼ活性の特性決定 タウタンパクのリン酸化はつぎのように行った。タウタ ンパク (0.5mg/ml) を2mM MgCl2、1mM DTT、5mM EGT A、1.5mm PMSF、2mm ATP、20μg/mlプロテアーゼ阻害 剤混合物(ペプスタチン、ロイペプチン、アルファマク ログロブリン、アプロチニン)を含む40mのHEPES 中、 1 ■ Mのオカダ酸の存在または非存在下で、脳の抽出物と 10 36℃でさまざまな時間 (24時間まで) インキュベートし た。その後500ml のDTTを加え反応液を10分間煮沸 し、15000gで15分4℃で遠心した。上清をリアセンブリ ーバッファー (RB, 100mM Na-PIPES pH6.9、1mM EGTA、 1mM GTP、1mM MgSO4、1mM DTT) に対して透析し、結 合実験に用いた。

【0093】放射性標識化は10mCi/ml、3000Ci/mmol の ガンマー[32P] ATP (NEN Dupont) を用いておこな い、SDSゲルのオートラジオグラフィーのためには15 -30Ci/molに希釈した。タンパクへのりんのとり込みは 20 つぎのようにおこなった。1 μg のリン酸化タンパクを SDS-ゲルにかけ、バンドを切り出してセレンコフモ ードを用いてシンチレーションカウンターで計測した。 カウンターは既知の32P標品(セレンコフモードで検出 効率約50%) によってキャリブレート (補正)した。補 正した値は、リン酸化反応に用いた放射性ATPの既知 の比活性に基づいて、1モルのタウあたりのPiのモルに 換算した。

【0094】このキナーゼについて特記すべき点は、こ れが3つのはっきり区別できるステージ(図7aおよび 30 htau 23については8a参照) にあるすべてのイソフォ ームのタウの〒をシフトさせることである。 リン酸化反 応の最初の2時間で、タウタンパクはMr0 =48kDタンパ クからltr1 が約52kDの、よりゆっくり移動する分子種へ 変換される。この最初のステージが完了するとともに、 約6.10 時間で完了する第二のステージに入る(〒2 = 54kD) . 第三のステージの完了にはおよそ24時間かかり (Mr3 =56kD) 、その後はそれ以上のシフトは生じな 41.

【0095】最初のステージが続く間、タウのタブレッ トの各バンドはリン酸をとり込む(たとえばオカダ酸の 存在下で30分間に1分子あたり約0.5Piのレベル、図7 b、レーン4参照)。これは少なくとも2つのはっきり 区別できるリン酸化のサイトがなければならないことを 意味し、1つはシフトをひき起こす原因となり("シフ トサイト"、上のバンド)、もう一つは他に何も影響を 与えない(下のバンド)。下のバンドは次第に消え、2 時間経つとそれぞれのタウ分子は2分子ずつのPiをも つ。言いかえると、上のバンドは他のサイトのリン酸化

たタウ分子を含む一方、下のバンドはシフトサイトエリ ン酸化されていない分子種のみを含む。オカダ酸(O A) の効果は主に下のバンドについてのみみられ、ホス ファターゼはおもにノンシフトサイトに働らくことを示 している。これらの考察は最初のステージのリン酸化に あてはまる。 第2ステージおよび第3ステージではさら にシフトが生ずるが、シフトサイトおよびノンシフト部 位の詳細な分析は、バンドの位置が重なり合うために可 能ではない。全体として、各ステージでさらに2つのリ ン酸のとり込みが生じ得、htau 23については最大6、 htau 34については7がとり込まれることになる。これ らの数値はオカダ酸存在下で得られたものであり、その 非存在下では通常約1-2Piの小さな値となる。 精製し たキナーゼを用いるとこの値は12-14Piとなる。

38

【0096】最初のステージで主なシフトが生ずること から、また大きなシフトがアルツハイマータウの特徴で あることから、最初のステージのリン酸化がアルツハイ マー状態をひき起こすと考えられる。これはアルツハイ マー特異抗体を用いて、標準のイムノブロット法によっ てたしかめることができた。 図8 a は上と同様のリン酸 化実験を示すものであり(すべて10μM オカダ酸存在 下)、 図8 bはアルツハイマーのもつれのリン酸化エビ トープと反応するモノクローナル抗体SMI34 (Sternb erger et al.前出) を用いたイムノブロットである。こ の抗体はキナーゼによってリン酸化された、バクテリア で発現させたタウを認識するが、第2ステージから先だ けである。同様の挙動は調べた他のアルツハイマー特異 抗体についてもみられた。これらの研究から得られる結 果は、主なリン酸化依存性シフト(ステージ1)はアル ツハイマー様の抗体反応を生ずるシフト (ステージ2, 3)とははっきり区別できるということである。

実施例6 微小管結合実験におけるタウタンパク質 タウタンパクのリン酸化異常とアルツハイマー病との関 連について、もう一つの興味ある点は、リン酸化がタウ の微小管に対する親和性に影響を与えるかどうかという ことである。これは微小管結合実験によってしらべた。 すなわち、PCチューブリンを37℃で1副 GTPおよび 20µM のタキソール存在下にインキュベートした。10分 後、さまざまの濃度のタウタンパクを加え、さらに10分 間インキュベートした。この懸濁液を43,000gで35分 間、37℃で遠心した。生じたペレットをCBバッファー (50mm PIPES, pH69, 1 mm EGTA, 0.2mm MgCl2, 5 ■M DTT、500mM NaCl) に再懸濁化した。htau 23および htau 34の場合には、ペレットと上清は10分間煮沸し、 43,000gで4℃、10分間再び遠心した(この工程は、こ れを行なわない場合にSDSゲル上でタウのイソフォー ムと重なり合ってしまうチューブリン成分をとり除く役 目を果たす)。ペレットおよび上清(それぞれ結合およ び遊離タウを含む)をSDS-PAGE (7-15%アクリルアミ の如何にかかわらず、"シフトサイト"がリン酸化され 50 ドの勾配) にかけ、クーマシーブリリアントブルーR25

40

0 で染色した。ゲルをEpson GT6000スキャナーを高い40 Odpiでスキャンし、GelScan (G. Spieker, Aachen)のプ ログラムを用いてPC368AT で定量した。ゲル上のタンパ ク濃度はつねに直線性の範囲 (1.5 0.D.まで) にあっ * *た。光学強度は検量線を用いて濃度に変換し、結合等式 に用いた。

[0097]

【数1】

Taubound = n [Mt] [Taufree] / {Kd+ [Taufree]},

【0098】ここで解離定数Kdおよびダイマーあたりの 結合サイトの数nは数値を代入して得られた。 [Ht] は 微小管へと重合化したチューブリンダイマーの濃度(通 常30μM)をあらわす。

【0099】完全にリン酸化したタンパク(ステージ 3、24時間) については、2チューブリンダイマーあた り約1 タウから、6チューブリンダイマーあたり1 タウ へと、htau 23の結合能力の劇的な低下がみられた。言 葉を変えれば、リン酸化していないタウは微小管上を密 にかたく覆う一方、リン酸化タウは微小管表面を、あた かもこれがより広い拡がりをもつごとく、より疎に覆 う。図9 cはhtau 24を用いた同じ実験を示す。結果は 同様である。すなわち、結合能力の3倍低下がみられ る。h tau 34などの4つの反復単位をもつタウのイソフ ォームは、リン酸化されていない状態で、とくに強く微 小管に結合 (Kdおよそ1-2μM) する。

【0100】主な社のシフト(実施例5参照)が最初の 2時間に生ずることから、どの残基が最初のステージで リン酸化されるか、またどのようにそれが微小管との結 合に影響するかを見出すことは興味深い。さきに述べた ように、この期間に約2つのリン酸がとり込まれ、その 1つがMr0 からMr1 へのシフトの原因となる。図10は90 分間のリン酸化の後のhtau 34の結合を示したものであ る。明らかに目につく結果は、限られたリン酸化が、十 分なリン酸化と同程度に有効に、親和性を低下させるこ とである。これは微小管への親和性の低下がアルツハイ マー様の免疫反応性に先行することを意味する (図8)

【0101】90分後のトリプシン分解ペプチドの分析 は、セリン202,235,404 および262にリン酸をもつ、 4つの放射活性のピークを示した。このうちの3つは反 復領域ではなく、この領域をほとんど対称的にはさむ位 置を占める(図11) SPサイトにある。4番目(S262) は最初の反復単位の非SPサイトにある。S396 がリン 40 酸化された残基ではない点はとくに注目に値する。これ はLee et al. (1991、前出) がさきにPHFから得たタ ウのS3% (XSPモチーフの中心) がリン酸化されている ことを示している事実に照らすと意外である。したがっ てS3% は、第2および第3ステージでのリン酸化の過 程で、免疫反応性の獲得と平行しつつリン酸化されるこ とになる筈である(図86)。

【0102】どのサイトが最初のMrシフトの原因となる かを見出すために、常法にしたがって点変異を導入し た。Ser404をAla に変えると第一ステージでのMrシフト※50

※は失なわれるが、Ser199, 202, 235または396 が変異し た場合にはシフトバンドの消失はない。これはSer404の リン酸化が図7aまたは8aの上のバンドに存在する1 10 つのPiの説明となることを意味する。2時間目以降に存 在する追加のおよそ1Piは、202,235,404のセリン間 に分布する。

【0103】 タウの"シフトサイト" S404 の結果は明 確であるが、微小管結合の低下の原因となる要素はもっ と複雑である。S404-A変異体の微小管との結合は親の htau 34の場合と似ている。90分のリン酸化後の化学量 論量の低下は約2倍で、親分子についてみられる3倍よ りも若干小さい。もしS404 が微小管との結合能の低下 をもたらすリン酸化の唯一の残基であるとすれば、この 変異で低下することを我々は期待しないであろう。変異 での低下がみられた事実は、他の要素もまた関与してい ることを意味している。これらの要素はおそらく、1よ り多いPiの、反復領域 (たとえば202, 235, 262)の前ま たは始まりの部分にある他のサイトの1つまたはそれ以 上のサイトへの取り込みと関係しているのであろう。し かし、これらの残基はそれ自体では親和性の完全な低下 をもたらすものとはなりえない。 事実、202 または235 における点変異は404 の場合と同様の影響を示し、すな わち結合能の部分的な低下しかもたらさない。異なるリ ン酸化サイトは協調的に働き、新しいコンホメーション を生みだすというのが一つの可能な説明である.

酸化の経時的変化 リン酸化エピトープに対するニューロフィラメント特異 的抗体SM I 31, SM I 34, SM I 35およびSM I 310 と非リン酸化エピトープに対するSM I 33 [Sternberge r et al., Proc Natl. Acad. Sci. USA 82 (1985) 4274 -4276]をタウタンパクのステージ特異的リン酸化を検 出するために用いた。SMI33はヒトの正常な脳のタウ を認識する(図12、レーン1)が、脱リン酸化されない 限りはPHFタウを認識しない (レーン4)。これは、 SMI33のエピトープがアルツハイマー状態では、正常 な脳のタウでは生じていないような、ある種のリン酸化 によって特異的にブロックされていることを示唆してい る。SMI31およびSMI34はともに、SMI34とは相 補的な反応をみせる。つまり、PHFタウのみが認識さ れる (図12cおよび12d、レーン3) が、これが脱リン 酸化された場合(レーン4)にも、対照の正常なタウ

実施例7 ステージ特異的抗体によって決定されるリン

【0104】リン酸化の時間経過に従ってさまざまな抗

(レーン1) の場合にも認識されない。

42

体をテストすると、SMI33がリン酸化の第二ステージ で反応性を失なうことが示される(図7)。

【0105】SM I 31抗体に対しては、非リン酸化タン

パク (0時間) または、第一ステージ間には反応性が観 察されないが、第二ステージでは反応性が徐々にあらわ れ、第三ステージを通じて反応性が維持される。同様の 時間経過が抗体SM I 34 (図13 c および図12 d レーン3 を比較せよ)、SM I 35、およびSM I 310(図13g, h) についてもみられる。比較のため、AT8 (図13f) 、リン酸化感受性アルツハイマーもつれ (tangle) 抗 体 (Binder et al., J. Cell. Biol. 101(1985),1371-1 379)、および脱リン酸化タウに対する抗体TAU1を 用いたブロットを示した。AT8はSM I31、SM I3 4, SM I 35およびSM I 310 と同様に反応する一方、 TAU1の反応のしかたはSMI33に似ている。ブロッ

トで著しく目につく点は、それぞれの場合に於て抗体と

の反応性を決定するのは、ステージ2のリン酸化だとい

うことである。

【0106】これらの実験結果は、抗体が脱リン酸化ま たはリン酸化した形をとっているタウの同一の領域と反 20 応すると仮定することによって説明しうるが、この仮定 は後に示すように単純に過ぎる。他の2つの点を指摘し なければならない。1つは最大のゲルシフト (ステージ 1) がアルツハイマー様の免疫反応性 (ステージ2で現 れる) を起こすものではないことである。 すなわち、ア ルツハイマー状態ではつねにゲルシフトを示すとはい え、タウのすべてのゲルシフトはアルツハイマー状態の 診断的特徴とはならない。 第2に、ゲルシフト、リン酸 化、およびいくつかの異なる抗体との免疫反応性の間に は驚くほど正確な関係があることである。

【0107】ニューロフィラメントのおもなリン酸化モ チーフは、Sがリン酸の受容体である、KSPVのタイ プの反復配列である(たとえばGeisler et al., FERS L ett,221(1987) 403-407参照) . タウはS396 を中心と してそのようなモチーフを1つもち、またS235 を中心 とするもう1つのKSPモチーフをもつ。2つのKSP サイトは反復領域の一方の側にあり、タウのすべてのイ ソフォームで保持されている。類推によってこれらのサ イトはニューロフィラメントに対してつくられたSMI 抗体との反応に関与していることが想像されるであろ う。我々はこれを、セリンの1つまたは2つを変異させ ること、より小さなタウのコンストラクトを作ること、 トリプシン消化ペプチドの直接の配列決定を行うことと いう3つの方法で検証した。

【0108】K10、K17およびK19のコンストラクト を、キナーゼによるリン酸化の前後でしらべた(図14 a) 、K10およびK17はhrシフトを示したがK19は示さ なかった。本実験ではK10およびK17の高いhr型への変 換はごく一部に限られており、リン酸化の効率は良くな かったことに注意すべきである。K 10は3 つのシフトし 50 でのリン酸化も影響をもつ(おそらくコンホーメーショ

たペンドをもち、C末端領域には3つのリン酸化サイト があることを示す。K17のシフトバンドはただ1つであ り、反復領域前の領域にただ1つのシフト惹起サイトし かもたないことになる。図14b-dはSMI33, SMI 31およびSM I 34によるイムノブロットを示す。SM I 35およびSMI310 に対するデータはSMI31の場合と 同様である(図示せず)。抗体SMI33は脱リン酸化し た状態のK17とのみ反応し、K10およびK19とは反応し ない(図14、レーン3)。このことは、このエピトープ 10 は他のコンストラクトに含まれる配列の外側で反復領域 の前方、S198 とQ244 の領域にあることを示唆する。 これはエピトープが最初のKSPにあることと一致をみ せる。抗体SM I 31はリン酸化型のK10と反応するが、 K17ともK19とも反応しない(図14)。さきに用いたも のと同じ論法によって、このエピトープはT373-L441 の領域にあることになり、第2のKSPサイトと一致を みせる。最後にSM I 34はhtau 23、K10およびK17を ラベルするが、K19をラベルしない(図14c)。後者の 性質は反復領域がエピトープであるということに反する が、K10およびK17と反応する能力を保つことは互いに 相容れない。我々の解釈は、SM I 34は反復領域の両側 の末尾に依存し、少なくとも一方の末尾が存在するとき にだけ完全に安定化されるようになる、コンホーメーシ ョン的なエピトープをもつというものである。しかし、 おのおのの場合におけるリン酸化に対する依存性は完全 な分子の場合と同一である。

【0109】2つのKSPモチーフがキナーゼでリン酸 化されることが考えられるので、この直接の証明を試み た。放射性標識したhtau 34のトリアシン消化ペプチド 30 をHPLCで同定し、タンパクの配列とリン酸化残基を 決定した。この領域には2つの主なリン酸化したトリブ シン消化ペプチドがある。それは5235 がリン酸化し た、第1のKSPモチーフを含むペプチド1 (T231-K 240, TPPKSpPSSAK) と、S396 とS404 がリン酸化し た、第2のKSPモチーフを含むペプチド2 (T386-R 406, TDHGAEI VYKSpPVVSGDTSpPR) である。さきに発表さ れているCaMキナーゼの唯一のリン酸化サイト、S41 6 (Steiner et al., EMBO J. 9(1990), 3539-3544 h tau 23の以前に用いられた番号づけではS405)はここで 用いられたキナーゼによってはリン酸化されない。

【0110】次いでリン酸化残基235 および396(図15) の点変異を行い、ゲルシフトおよび抗体との反応性を解 析した (図16) . 親タンパクhtau 40 とそのKAP変異 体はほぼ同一のMr値をもち、リン酸化後のシフト量も同 ーである (図16、レーン1-8) . S235 がAに変異し たときに、SMI33の反応性は著しく低下し(図16、レ ーン3.7)、リン酸化ののちに完全に消失する(図1 6、レーン2、4、6、8)。これはSMI33のエピトー プが第1のKSPサイトのあたりにあるが、他のサイト ンを介して) ことも意味する。S3% (第2のKSPサ イト)の変異はSMI33の結合にたいして認めるべき影 響を及ぼさない(図16b、レーン5, 6)。

【0111】上に述べたように、SMI31のエピトープ は反復領域の後のサイトのリン酸化に依存している。S 396 がAla に変異したときに、抗体は依然としてリン酸 化に依存した様式で反応するので、このセリンはそれ自 体ではエピトーアには関与しない (図16c、レーン6) 。S404 のAla への変異も同じ結果を生む。しかし、 両方のセリンを変異した場合にはリン酸化によって抗体 10 は反応するに至らない (データ示さず)。このことはエ ピトープが2つのリン酸化セリンを含むことを意味す る。この抗体の結合には立体構造上の成分が関与する。 1つだけの反復単位(K13-K15) をもつコンストラク トは抗体に認識されない (図17、レーン10,12,14)。 【0112】SM I34は、その反応性が反復領域の前後 のリン酸化サイトに依存しているためにもっとも複雑な 挙動を示す。この抗体はすべてのKAP変異体を認識す るので、S235 およびS396 は大きな役割を果たすこと 認識するがK19を認識しない事実 (図17) は、反復の前 および/または後の領域は、エピトーアの形成のために 反復領域と協同して働らかなければならないことを示唆

する。ひとつの記述性はエピトープが切れ目なく連続し たものではなく、別の可能性は反復単位の数とコンホー メーションによるかもしれないということであろう。こ れらの可能性を検証するために、異なる組合わせの2つ の反復単位をもつコンストラクト(K5, K6, K7、 図18) 、および1つだけの反復単位をもつコンストラク ト (K13, K14, K15) を得た。これらのすべてはリン 酸化によってシフトを示し、またすべてがSMI34によ って認識された(第3の反復単位を欠く場合、反応の程 度は弱くなり、この反復単位がコンホーメーションには とくに重要であることを示す、図17、レーン6).これ は、SMI34のエピトープが反復単位の数には依存しな いことを意味する。しかし、反復領域の直前の領域の性 質が重要であり、とくに電荷の影響をうけやすい。これ は電荷をもった配列が反復領域の近傍に導入され、SM I34との反応性を失なうに至ったK2またはK3Mのよ うなコンストラクトから推論される。言葉を換えれば、 電荷をもった配列はリン酸化自体とは独立にエピトープ をマスクする能力をもつようにみえる(図17、レーン ができない。しかし、SMI34がリン酸化K17, K10を 20 2, 4)。コンストラクトと抗体の間の相互作用を表1 にまとめた。

 \cdot :

[0113] 【表1】

46 45 ③ン酸化または非リン酸化状態 (+または一) タウ構築物と抗体との無互作用 イノムブロットの発色を×(非常に弱い)から×××(非常に強い)で表わした。

構築物	リン酸化	SM133	SMI31	SMI34
htau40	+/-			
11 (31140	_	XXX		
LA00	+		XXX	×××
htau23	_	XXX		
77.03.7	+		×××	$\mathbf{x}\mathbf{x}\mathbf{x}$.
K 3 M	_	•		
	+		(x)	
K 2				
	+		×××	
K17	_	XXX		
	+			XX
K10	_		•	
	+		×××	xxx
K19	_			
	+			
htau40/A235	<u>.</u>	(x)		
111111107111100	+		xxx	xxx
htau40/A396	<u>.</u>	xxx	^^^	^^^
11 tau 40/ 1050	+	^^^	~ ~	~ ~ ~
h+==40/4225/4204		(4)	хх	xxx
htau40/A235/A396		(x)		
1400/1404	+		××	×××
htau23/ A404		XXX		
	. +		×××	XXX
htau23/A396/A404		×××		
	+		. •	XXX
K 4		XXX		
	+			××
K 5	_	×××	•	
	+		××	xxx
K 5		xxx		
	+		××	xxx
K 7		×××	~~	~~~
	+	~~~	×	××
K13		×××	^	^^
1719	_	^^^		~ ~
T7 1.4	+	~~~		××
K14	-	xxx		
77.15	+			××
K15	_	XXX		
	<u>+</u>			X X

【0114】実施例8

タウコンストラクトのクローニングと発現:プラスミド の調製とクローニングの手順は、Sambrook et al. に従 って行った。PCR増幅はメーカー指定の条件に従い (Perkin Elner Cetus) TagポリメラーゼおよびDN ATRIO-サーモブロック (Biometra) を用いて行っ た。

【0115】 タウ c DNA クローンとそのコンストラク トは発現ベクターpNG2 (pET-3bの誘導体、St udier et al. 当研究室に於て、tau クローンの操作の便 宜のために Pst I、HindIII、 Nhe I およびEcoR V制限 サイトを除去するという改変をおこなった)、または発 現ベクターpET-3aにサブクローニングを行った。 発現のためには、BL21 (DE3) E.coli系を用いた *50 来の Nde I-Rsa I D N A断片を、K Oの修復した Xma I

* (Studier et al.)。すべての残基番号はヒトのイソフ ォームで最大のhtau 40(441残基、Goedevt et al.) の ものを用いた。コンストラクトの単離のためにはタンパ 40 クの熱安定性を用いた。コンストラクトはFPLC Mono S (Pharmacia) クロマトグラフィー (詳細はHagestedt et al. 参照) によって分離した。

T8R-1の構築: これは8反復単位をもつタウの誘導 体である。これはウシのイソフォームタウ(Himler et al.) をもとにしてつくられた。2つのプラスミド、p ETNde43-12(btau 4 遺伝子を含む) およびpET -KO (おもに4反復単位とベクター由来のリーディン グ配列および付随配列より成るKOを含む、Steiner et al.) をT8R-1の構築のために用いた。btau 4 由

30

48

-BamHI断片とつないで 皇帝アミノ酸より成るキメラ分子 をつくる。 T8R-1遺伝子は Met1-Val 393を人工的 に導入したセリン残基を介してGly248-Tyr394 タウ断片 とつなぎ、バクテリオファージT7配列由来の23残基の 末尾部がこれにつづく配列をコードする(htau 40の残 基番号づけ)。

<u>T7R-2およびT8R-2の構築: T7R-2は7反</u> 復単位、T8R-2は8反復単位を含む夕ウの誘導体で ある。いずれの分子もヒトのイソフォームhtau23およ びhtau 24 (Goedert et al.) をもとにして構築した。 T7R-2およびT8R-2分子の操作のために、PC R反復カセットA1 (4反復単位をコードする)、A2 (4反復配列およびその後のタウ配列を含む、tau 24分 子の全カルボキシ側部分をコードする)、A3 (3反復 単位をコードする) を調製した。T8R-2分子はA1 およびA2をhtau 23から単離した Nde I-Pst I D N A 断片と結び付けてつくった。このタウ誘導体は 511アミ ノ酸より成り、htau 24のN末端の最初の 311残基 (Me t 1-Lys 369 、4 反復単位を含む) にGly-Thr 連結が続 き、次いでhtau 24のC末端の 198残基 (Gln 244-Leu 441 、さらに4反復単位) が続く。T7R-2遺伝子 は、A1カセットの代りにA3カセットを用いた点を除 けばT8R-2と同様につくられた。T7R-2タンパ クは 480アミノ酸より成り、htau 23のN末端の最初の 280残基(Met 1-Lys 369、3 反復単位を含む) にGly-Th r 連結が続き、h tau 24のC末端の 198残基 (Gln 244-Leu 441 、4 反復単位を含む、h tau 40の残基番号づ け)が続く。

実施例9 タウタンパクのコンホーメーションとそのよ り高次の構造

a タウコンストラクトのコンホーメーションと二量体 化

図19はこの実施例で用いたコンストラクトのタイプを示 している。3タイプの分子を用いた。() htau 23 (最 小のイソフォーム、 352残基) からhtau 40 (最大のイ ソフォーム、4413残基、Goedert et al.参照) にまたが る、脳に存在するイソフォームのタウ。これらは主とし てC末端領域の内部反復単位の数 (3または4) および N末端近傍の挿入の数(0, 1または2)に違いをも つ。内部反復単位は微小管との結合およびPHFの形成 40 に関与している。したがって、反復領域の構造にたいす る情報を生むことが期待されるコンストラクトに注意の 焦点が当てられる。() 反復単位数が、たとえば7,8 に増加した (T7, T8)、遺伝子操作によるコンスト ラクト。() 基本的に反復単位を1つだけ (たとえばK 11, K12) もつようなコンストラクト。

【0116】図20のSDSゲルはこのようなタンパクの いつくかを示している。大多数のタウコンストラクトは その実際の分子量から期待されるよりも大きなhr値をも

を形成する傾向をもつことである。これは必っ種のコン ストラクト、たとえばK12について特に顕著である(図 20b)、ダイマーの形成はタンパクをある時間放置する ことによってすでに観察される(図20b、レーン2) が、これはおそらくダイマーがジスルフィド架橋によっ て固定されることによると考えられ、DTTによってこ の現象は阻害される (レーン1) . これを検証するため に、とくにシステインを重点的に架橋する架橋剤PDM を用いた。これはDTTを用いなかった場合と基本的に 同じ産物を生成した(レーン3)。コンストラクトK12 (2-5 ■8/■1)に対する化学的架橋化の実験を、0.5 ■4 DTTを含む40mMのHEPES (pH75) 中で37℃30分 間インキュベートし、次いでDMSO中のPDM (sign a) またはMBS (Pierce) の新鮮なストック溶液から加 えた07mmのPDMまたは15mmのMBSと室温で30分 間反応させる。反応は5mM DTTまたは5mMのDTTお よび5mMのエタノールアミンをそれぞれ加えることによ って停止させる。最終的に、システインとリジンを結び つけるMBSによってダイマーおよびさらにオリゴマー が形成されうる(レーン4)。架橋された分子種は、Sup erose 12 カラムのクロマトグラフィーで分離でき (図2 0c) ダイマーの均一な集団についての研究を可能にさ せる。この目的のために共有結合で架橋されたダイマー はモノマーから、Pharmacia Superose 12 FPLCカラムを 用い、これを0.5M NaSCN、0.5M LiCl および2mM DTT を含む50mM Tris-HCl pH76で平衡し、0.3ml/mlの流速 で溶出することによって分離された。カラムのフラクシ ョンはプールし、セントリコン3ミクロコンセントレー ター (Amicon) で遠心することによって濃縮し、SDS-PA Œで分析した。カラムはPharmacia 低分子量ゲルろ過キ ャリブレーションキットを用いてタンパクのキャリブレ ーションを行った。キャリブレーションタンパクの有効 水和ストークス半径(r)はキットの説明書からとり、 分配係数 (σ) は溶出容積から求め、等式 $\sigma = -A \log$ r +Bにあてはめ、それによってタウコンストラクトの モノマーおよびダイマーに対するストークス半径が得ら れる。軸比はペリン(Perrin)の方法にしたがって計算し た (詳細についてはCantor & Schimmel, Biophysical c hemisyry, PartII: Techniques for the study of biol ogical structure and function. Freeman & Co, Sanfr ancisco, 1980 参照)。溶出プロフィール(elution pro file) (図20d) はK12のモノマーに対してはストーク ス半径25meを、ダイマーに対しては30meを与える。 分子量は13および26kDをそれぞれ与えると、軸比は10お よび8が得られ、電子顕微鏡で観察される桿状の形状と 一致をみせる(同じ長さの長だ円体では実際より低く見 積る68および85mmとなる:後出)。

【0117】他のタウ種は同様の架橋結果を示すが、そ れらはつぎの理由によって多少より複雑である。タウは つ(図20a).目立つ特徴はダイマーおよびオリゴマー 50 システインの反復単位2および3のみにもっている (Cy s 291 およびCys 322 残基)。反復単位 2 はできえばれ tau 23またはコンストラクト K12のように、ある種のイ ソフォームでは欠いており、これらはただひとつ、Cys 322 のみをもつ。PDMのようなCys-Cys 架橋剤を用い ると、これらの分子はダイマーのみを形成し、それ以上 大きな集合体を形成しない(図20b、レーン3)。これ とは対照的に、2つのシステインをもつ2値の分子(た とえばれtau 40、K11)は分子内架橋、ダイマーおよび より高次の集合体、オリゴマーを形成することができ る。この多様性は、タウには多くのリジンが含まれるた 10 めに、K12をMSBで架橋化したときにみられるもの (図20b、レーン4)と似ている。

【0118】いくつかのタウコンストラクトの溶液中でのコンホーメーションを、常法の分析超遠心およびCD分光分析によって調べた。例えば、htau 40の沈降恒数26Sが、脳からのタウ混合物を用いて得られた。htau 40の分子量(45.8kDal)をもつ球状の粒子については沈降恒数は約42Sであることが期待される。低い実測価はhtau 40は、流体力学的軸比約15をもつ、ひき伸ばされた構造をもつことを示している。htau 40コンストラクトK12のCDスペクトル(図20e)は区別がつかない。どちらも2次的な構造をほとんど示さない。このことはタウのN末端、C末端領域のいずれもが、αヘリックスまたはβシートなどの内的な規則性を欠いていることを意味する。

b 合成PHF

脳組織から分離された夕ウは繊維状の構造に自己集合す ることができる(たとえば Montejo de Garcini & Avil a, J. Biochem. 102(1987), 1415-1421; Lichtenberg-K raag & Mandelkow, J. Struct. Biol. 105(1990) 46-53 30 参照)。この性質は、タウがアルツハイマー病の神経現 線維変化の主成分の一つであるという事実に照らして特 に興味がある。初期の研究において、in vitroで生じた フィラメントとアルツハイマーPHFとの関係は、とく にこのタンパクが不均一であることから、いまだにはっ きりしていない。したがって粗換えタウコンストラクト が自己集合の能力をもつかどうかを調べることが望まれ た。これはpH、塩、バッファーの種類、等の条件をさま ざまに変えたもとで行った。代表例をあげると、タウコ ンストラクトまたは化学架橋をおこなったダイマーを、 さまざまなバッファー (たとえば約50-500mM MES, Tri s-HCI, Tris-マレエート, pH値5-9, 5-30mM MgCl 2, CaCl2, AlCl3) に対し、4℃で12-14時間透析を行 った。溶液を短時間遠心し(Heraeus Biofuge A, 10,000 g 1分)、ペレットを4℃で数日保存したのちこれをネ ガティブ染色 (2%ウラニルアセテートまたは1%ホス ホタングステン酸) 電子顕微鏡標品にした。 あるいは溶 液をVan Bruggen et al., J. Microsc. 141(1986),11-20の方法にしたがって金格子上での格子透析(grid dial ysis) のために用いた。調べたコンストラクトのうち、

K11とK12のみがPHFと似たフィラメントをつくっ た。至適条件は03-05M Tris-HCI、pH50-55お よび何も塩を添加しないものだった。K12コンストラク トについて得られた結果を図21に示した。叶範囲55-55では盛んなフィラメント形成があった。その長さは さまざまだったが、 200−1000nmのものが多かった。大 部分は滑らかな形状を示したが、他は軸方向に沿って約 70-75mmの周期で (矢印) 規則的な太さの変化があっ た。最小の直径は約8mで最大は約15mmだった。短か い、ほぼ80-150mm の長さの桿状の粒子も同時に観察さ れ、これはちょうどフィラメントの1つまたは2つの交 差周期を表わす(図21、中央)ものとみられた。タンパ クサブユニットの配置を示してくれるような軸方向の微 細構造については信頼性をもって見分けることはできな かった。したがって、これはネガティブ染色の解像力の 限界以下であり、および/またはコントラストが欠けて いることを示す。概してフィラメントは互いに親和性を もつが如く、束になって集団となる(図21a)。類似の PHF様のフィラメントはPDMで架橋化を行ったK12 ダイマーについてもみられる (図22)。これはダイマー はフィラメント形成の中間段階である可能性を示すもの である。これらの多くの特徴は、比較のために図23に示 した、アルツハイマー病の脳から分離したPHFの特徴 に似ている。この出現はある程度分離の手続きに左右さ れる。図5 aはWischik et al., J. Cell. Biol. 100(1 985)、1905-1912 の方法に従って神経原線雑変化から調 製した 「不溶性」 フィラメントを示す。 これらのフィラ メントは長く、直線的で、はっきりした約75mmの反復単 位があるという特徴をもつ、均一の超微細構造をもつ。 対照的に、このフィラメントをGreenberg & Davies, Pr oc. Natl. Acad. Sci. USA 83(1990), 5827-5831の方法 に従ってサルコシルで"可溶化"すると、これはより短 く、より不均一である(図23b)。とくにこの標品は非 常に短かい粒子(約1~2交差周期に対応する長さ)お よび捩れた外観をもたない(直線的なフィラメントの名 残り) 滑らかなフィラメントとを含んでいる。 反復領域 についての合成PHF(たとえばK11、K12、K12ダイ マー、図21, 22) と、アルツハイマー脳の可溶画分のP HFとの間には3つの基準に照らして驚くべき類似性が 認められる。()フィラメントは図23aの不溶性PHF よりも短かい。() これらは周期性がより不均一で、あ るものは捩れた外見をまったくもたない(直線的フィラ メント)。() これらは1交差周期にまで及ぶ、きわめ て短かい桿状の粒子を含む。

50

【0119】これまでのところ、合成PHF様の繊維は、基本的に反復領域(3または4反復単位図19)を含むK12およびK11のようなコンストラクトのみについて観察されているが、より大きな夕ウのイソフォームには観察されていない。これらのデータはすべて、リーート50 領域がアルツハイマー神経原線維変化のものに配似した

PHFへと自己集合する能力をもつ基本単位であると・・ う仮定と一致をみせる。これはまた、アルツハイマーP HFのプロナーゼ耐性のコア部分が反復領域を含むとい う、いくつかの研究室での実験結果(たとえば Goedert et al. 前出、Jakes et al., EMBO J. 10(1991), 2725 -2729)とも一致する。またフィラメント形成コンストラ クトはリン酸化されず、真のアルツハイマーのPHFの 場合とはちがって、これは自己集合に役割を果たしてい ないことが言える。

c タウモノマーとダイマーの電子顕微鏡観察 合成PHFを用いた結果は、反復領域はタウ分子の相互 作用に特別の役割をもつことを示した。したがって、異 なるコンストラクトの性質を、電子顕微鏡を用いてより 詳しく明らかにすることが望まれた。選んだ方法は、グ リセロールスプレーと結びつけた。きわめて低角度の金 属シャドウイングである。この方法はこれなしにはコン トラストが小さくて見ることのできない粒子を見えるよ*

*うにする。スプレーは Tyler & Branton, J. Ultrastru et. Res. 71(1980), 95-102 の方法に従って行った。試 料をスプレーバッファー(50mm アンモニウムアセテート pH8.0、150mM NaCl、1mM MgCl2、0.1mM EGTA) を用い て1:10に希釈し、これを70%グリセロール溶液にして 雲母の新鮮な割断面上に噴霧する. 噴霧された標本は2 時間真空乾燥し、BAEO80Tシャドウイングユニット (Balzers Union)を用いて白金/炭素 (厚さ約15mm、 シャドウイング角度4°)、続いて20-30nm炭素でシャ 10 ドウイングを行う。最後にレプリカは2度蒸溜した水に 浮かせて拾いあげ、600メッシュの銅格子(copper grid s)で上にすくいとる。

【0120】htau 23分子(352残基、図24a) は桿状 で、平均の長さ35±7mをもつ(長さは表2および図25 にまとめた)。

[0121]

【表2】

さまざまなタウ構築物の長さの要約

	長さ(nm)	標準偏差(nm)	数				
htau23	35	7	232				
T 8 R-1	58	15	304				
T 8 R-2	61	17	75				
T 7 R-2	60	16	73				
K11	26	5	32				
K11 ダイマー	32	6	24				
K12	25	4	27				
K12 ダイマー	30	4	25				
K12 PDM ダイマー	- 29	6	79				
K12 MBS ダイマー	- 34	6	85				

【0122】この値はHirokawa et al. J. Cell. Biol. 107(1988)、1449-1459 によって報告されたものより小 さいが、これは実験方法の違いに由来するものかもしれ ない(凍結に対してグリセロールスプレー、すべてのイ ソフォームの混合物に対して最小のイソフォーム)の金 属シャドーをかけたhtau 23分子の見かけ上の幅は約3 -5nmであり、コントラストは小さく、対照サンプル (1重および2重鎖DNA、α-ヘリックスのタンパク) よりも小さい。電子顕微鏡写真を詳しく検討すると、 コントラストが高まっていて、若干大きな直径 (5-7 nm) をもち、2つの部分に開裂している場合があり、長 さがモノマー(約40nm)と同様あるいはわずかに長い粒 子の集団があることがわかる。これらの粒子はダイマー を形成している、(ほぼ)並置したモノマーである(図 24b) として説明され、これは架橋化ダイマーおよび後 述する抗体修飾の結果と一致する。

※ては長い粒子が得られ、その平均の長さは58±15nmで、 htau 23よりも23nm長い (図24c, 25b)。このコンス トラクトは8反復単位(基本的な4反復単位の重複、図 19) をもち、htau 23よりも5反復単位多く、これに加 えてN末端近傍に2つの29-merの挿入がある。T8R-2はN末端の挿入をもたないにも拘らず、同様の長さ (61±17mm) をもつ。コンストラクトT7R-2も、反 復単位が7つ (3+4) だけであるのとN末端の挿入が ないのに拘らず、同様の長さ、60±16nmをもつ。一見こ れらの結果は辻褄が合わないようにみえる。しかし、よ り大きなコンストラクトはより長くなる一方で配列のあ る部分は長さに影響を与えない。以下の結果を予想する ことによって、この矛盾は統一的な仮説によって説明す ることができる。すなわちタウコンストラクトの長さは 主として反復領域によって決定される。これに対してN -末端領域およびC末端末尾は大きな影響を与えない。 【0123】明らかにコンストラクトT8R-1につい※50 反復領域それ自体は長さが第2の反復単位とはほぼ関係 なしに決まる、だいたい20-25mmの一つの単位と考えるべきである。この仮説はN末端の挿入は長さにはごくわずかの影響しか与えないことを内容として含む。それは3または4反復単位をもつコンストラクトはほぼ同一の長さをもつこと(たとえばT7R対T8R)、および1反復領域の追加は20-25mmの長さの増加をもたらすこと(htau 23対T7RまたはV8Rの場合のように)を予測する。

【0124】T8Rおよび他のコンストラクトはまたあたかも2つの"単位"(この場合それぞれ4反復単位)が相互作用するごとく、ヘアピン型(図24d)に巻きこんだ粒子を形成する。これは逆平行的な配置をとっていることを示唆し、以下に示す抗体のデータを支持する。幅およびコンストラストがhtau 23に類似のダイマーであることを物語るT8R粒子もまた観察された(図24e)。

【0125】既述の場合のように、上に述べた(図26) 構成する2分子が逆平行の配置を K11およびK12によって形成されるPHF様の繊維を形 成する、反復領域コンストラクトは桿状である。厚さま たはコントラスト、およびダイマーとの比較という基準 20 ローナル抗体 (Dingus et al., 3 を用いると、K11は平均の長さ26±5 nmのコントラスト の低いモノマー集団と、約32±6 nm (図26 b) のよりコントラストのはっきりとしたダイマー集団をみせる。これに対する直接の証明は 反復単位にあり、したがって配列 り、18854-18860) によって標識 れる。図28a (左)は1分子の抗 なる。図28a (左)は1分子の抗 なる。図28a (左)は1分子の抗 なる。図28a (左)は1分子の抗 なる。区28a (左)は1分子の抗 なる。ととを意味している。K12については、25±4 nm の粒子を示す。抗体は一方の端の の物理的な一端がC末端とおよそ す。観察される桿状部分の長さば な 23のそれと類似している。見 れはモノマーあるいはダイマーで るのに拘らず、長さは htau 23の70-75%である (図25 に 2重に標識された粒子が見つか は反対側に結合し、ダイマーの 2 は 反対側に結合し、ダイマーの 2 であるとして説明される (図26 c, f)。 【0129】K12コンストラクト

【0126】これまで、モノマーと、ダイマーの分類は 粒子の幅とコントラストをモデル構造と比較することに よって判断した。しかし、共有結合で架橋したダイマー をゲルクロマトグラフィーで単離し、これを電子顕微鏡 その他の方法で直接に研究することが可能である。一例 として、ただ一つのCys 322 を介してPDMによって架 橋したK12のダイマーを示した(図27a)。電子顕微鏡 下では、そのコントラストは上に述べたダイマーと似て いる。しかしもっと重要な点は、これらはモノマーより ほんの僅かしか長くないということである (29±6mm、 図27a、図25e, g)。これはPDMダイマーがほとん ど重なり合って並ぶ2分子から形成されることを意味す る。MBSによって誘導されるK12のダイマー (34±6 nm) もまた、これがおそらくさまざまな種類のCys-Lys 結合が形成される可能性があるところから、PDMにつ いて得られるものよりも若干長くなる傾向をもつ (5mm ほど)点を除けば、似ている。

【0127】これらをつき合わせると、K11およびK12 【0131】この実施例で述べた知識に基づいて、既に (および反復領域を必ず含む他のコンストラクト)から 50 述べたように、アルツハイマーPHFの形成の低下また

得られた結果は、反復領域は、それが3または4反復単位をもつかどうかとは無関係に、ほぼ均一な長さの折畳み単位を形成するという仮説を支持している。

【0128】調べたすべてのコンストラクトについて、 グリセロールスプレー実験は繊維状構造を形成するある 種の傾向を示す。ほとんどの場合、その構造は直径がほ ぼ均一であり、PHFとはこれといって明らかな関係を 示さない。はっきり別の自己集合の結果を生じたもので あろう。

10 d ダイマーの逆平行配置

上のデータから、タウおよびそのコンストラクトは横に 並んでダイマー化する傾向をもつことは明らかである。 これは極性についての疑問を提出する。これら粒子は並 行または逆平行のどちらなのであろうか。最初のヒント は8反復単位コンストラクト(たとえば(図24d)につ いて観察されるヘアピン型の折畳みから得られ、これは 構成する2分子が逆平行の配置をとっていることを示唆 する。これに対する直接の証明は、エビトーブが最後の 反復単位にあり、したがって配列上C末端に近いモノク ローナル抗体 (Dingus et al., J. Biol. Chem. 266(19) 91)、18854-18860) によって標識することによって得ら れる。図28a (左) は1分子の抗体が結合したhtau 23 の粒子を示す。抗体は一方の端の近くに結合し、桿状体 の物理的な一端がC末端とおよそ一致していることを示 す。観察される桿状部分の長さは抗体で標識されないh tau 23のそれと類似している。見かけの幅から言えばそ れはモノマーあるいはダイマーでありうる。同じ視野中 に2重に標識された粒子が見つかる(図28a右)。抗体 は反対側に結合し、ダイマーの2つのサブユニットは逆

【0129】K12コンストラクトについても同一の像が得られる。すなわち、一端に抗体のついた桿状の突出部(図28b左)、およびダンプベル(dump bell)、つまり逆平行のダイマー(図28b中央)である。最後に2つの抗体と2つの突出部をもち、中央に捩れのある粒子(2つの"サクランボ"、図28b右)がみつかる。それぞれの腕の長さは一単位の突出部の長さと同じであるので、この粒子は図26cおよびfのテトラマーと同じものであるように思われる。中央でのダイマーの相互作用は、相互作用がなければ期待される抗体の結合を妨害しているトカムとカス

【0130】K12コンストラクトのPDMダイマー(Cys 322-Cys 322 架橋で形成される)を図28cに示す。1つの抗体で標識されたものを左、化学架橋したダイマーは逆平行のモノマーより成ることを示す、2個の抗体で標識されたものを中央にあげた。仮定のテトラマーは右に示す。MBS架橋のダイマーについても基本的に同じデータが得られた(Cys 322 と近隣のLys、図28d)。【0131】この実施例で述べた知識に基づいて、既に

は抑止に有効。薬剤を試験法が開発できる可能性がある ように、アルツハイマーPHFの解消に有効な薬剤のin vitroの試験法を開発しうるであろう。

実施例10 タウタンパクのリン酸化に対する、グリコー ゲンシンターゼキナーゼー3(GSK-3)およびcd k2ーサイクリンAの影響

実施例4および5に述べた実験をGSK3(ホスファタ ーゼ活性化因子FA とも呼ばれる。Vandenheede et a 1., J. Biol. Chem. 255(1980) 11768-11774) をリン酸 化酵素として用いて繰り返した。

 $[0132]GSK3(4)771-\Delta\alpha 35508)$ & ϕ シの脳から、2つのイソフォームを分離する Mono S ク ロマトグラフィーのステップを追加して、Vandenheede et al.前出の方法に従って精製した。ここに述べた実験 の大部分は、TSKビーズ上のGSK-α (Van Lint e tal., Analyt. Biochem. 1993印刷中による) の免疫沈 澱を用いて行ったがβサブユニットを用いた対照実験も 同様の挙動を示した。

[0133]GSK3のイソフォーム α および β に対す 得、ペプチドカラムの親和クロマトグラフィーによって 精製した。GSK3の免疫沈澱は、20mM Tris-HCl, 1% NP-40, 1 PMSF, 2μg/nlアプロチニン, 1μ g/mlロイペプチンおよび02 μg/mlのペプスタチン中の PC-12細胞質液から得た。 100μ1 の細胞質液を1 $\mu 1$ の α – または β – GSK 抗体 (1 mg/ml)または対照 のウサギ抗体と4℃で4時間インキュベートし、5µ1 のTSK-プロテインAビーズを加えてさらに1時間イ ンキュベートを行い、最後にビーズを10mg/ml BSAを 含む 20mM Tris-HCl, 0.5M LiCl を含むトリスパッファ 30 ー、および10mM MgCl2および1mM DTTを含む 20mM H $EPESpH 72で洗った。リン酸化の測定では、<math>2\mu I$ のペレットを40mMHEPES pH7.2, 10mM MgCl2, 2mM ATP、2mM EGTA, 0.5mM DTTおよび1mM PM SF中に溶かした基質 (3 μM) の8 μ1 とインキュベ ートを行った。

a GSK3によって誘導されるリン酸化の時間経過と 抗体反応性

図29はGSK3によるhtau 40のリン酸化の時間経過、 および対応するオートラジオグラムおよびイムノブロッ トを示す。多くの点で、示す挙動は脳のキナーゼ活性ま たは精製したMAPキナーゼによって得られるものに似 ている。すなわちリン酸化は3つの主なステージでゲル シフトをもたらす。ほぼ4Piをとり込む。抗体AT8、 SM I 34、SM I 31との反応性をひきだすが、TAU1 およびSMI33との反応性を低下させる。

b GSK3によるタウのリン酸化サト おもなリン酸化サイトは抗体エピトープおよび点変異に よって決定できる (図29) 。 TAU1はSer 199 および

はそのいずれもがリン酸化していることを必要とする。 このために、どちらか一方のセリンがリン酸化されてい るときには、これらの抗体はいずれも反応しない。これ は、Ser 199 およびSer 202 のいずれもがステージ2の 間にリン酸化をうけることを意味する(図29、パネル 3, 4) . 同様に、抗体SM I 31はSer 396 およびSer 404 の両方のリン酸化を必要とし、これは、両セリンが ともにすみやかにステージ1でリン酸化されることを意 味する (図29、パネル6) 。SM I 33はSer 235 がリン 10 酸化していない時のみ反応するので、反応性の漸次的な 喪失はこの残基のリン酸化がごくゆっくりしたものであ ることを意味する (パネル7) 。これらの残基を合計す ると5Pi分となるが、オートラジオグラフィーで観察さ れるのは約4Piであり、これはこれらセリンのすべてが 100%リン酸化されるものではないことを物語る。MA Pキナーゼの場合にくらべると、免疫的な反応には時間 経過において微妙な違いがある。 たとえば、SMI31の 反応性はAT8およびSMI34に先だって早く始まる一 方、SMI33の反応性は長い時間領域にわたって維持さ るポリクローナルな抗ペプチド抗体を、ウサギを用いて 20 れ、GSK3の反応様式はMAPキナーゼのそれとは同 一ではないことを示している。

> 【0134】点変異を用いてさらに情報を得ることがで きる。実施例5および6に示したように、脳抽出液由来 のキナーゼ活性およびMAPキナーゼによってひき起こ される最初の大きなシフトの変化は、Ser 404 のリン酸 化によっている。図30(レーン1-3)に示されるよう にGSK3についても同じことがいえる。Ser 404 をAl a に変異させると、最初のすみやかなシフトは消失し、 初期のリン酸化は低いレベルに低下する(図30、レーン 2および3を比較せよ)。

> 【0135】イムノブロットからもう一つ結論されるこ とは、Thr-Pro にも働らくMAPキナーゼとは違って、 GSK3はSer-Pro モチーフに対する選択性が強いこと である。これは約4Piのとり込みがリン酸化されたエピ トープを説明するのに必要であるところから言える。こ れを検証するために、すべての6つのSer-Pro がAla-Pr o で置き換えられた (図31、中) htau 23の誘導体、構 築物AP11をつくった。AP11は1分子あたり<0.1 Pi という、ごく限られたリン酸化しか示さず、Thr-Pro モ チーフは大部分がリン酸化されていないままであること を確認できる。同じ結果はコンストラクトAP17(すべ ての6つのSer-Pro および8つのThr-Pro がAla-Pro に よって置き換えられた、図31、上)についても得られ る。4反復単位のみを含むもう一つのコンストラクトK 18 (図31、下)もまたリン酸化されず、微小管の結合領 域内には大きなリン酸化サイトがないことを示す。かく して、GSK3およびMAPキナーゼはともにプロリン 依存であるという点で似ているがMAPキナーゼはThr-Pro モチーフについても活性がある。

Ser 202 がリン酸化していないことを必要とし、AT8 50 c GSK3およびMAPキナーゼは微小管およびPH

Fと結合する。

【0136】 タウが微小管結合タンパクであることを考 えれば、タウをリン酸化するキナーゼもその近傍に局在 していることが期待され得る。したがって、MAPキナ ーゼまたはGSK3が、会合と解離のサイクルを繰り返 しを通して共精製されるというふつうの基準に照らし て、微小管結合タンパクであるかどうかをしらべた。実 際にその通りであった。図32bは、MAPキナーゼのイ ソフォームp42およびp44のいずれもがブタ脳の微小管 と共純化されることを示す。図32c, dはGSK3αお 10 よびBについても同様であることを示す。微小管結合M APキナーゼは、Tyr がリン酸化されていない(イムノ ブロットによる。データ示さず) ことから、活性化され ていない状態にあるのは興味深い。

【0137】この結果を考慮すると、キナーゼがアルツ ハイマーPHFとも結合しているかどうかを検討するの は興味ある問題である。図33aのイムノブロットは、G SK3は正常およびアルツハイマー脳にほぼ等量存在し ており、この点でMAPキナーゼの場合と似ている。さ らに、キナーゼは、2つの異なる方法、Wischik et a 1., J. Cell. Biol. 100(1985), 1905-1912(図33b、レ ーン1) および Wolozinet al., Science232(1986)、64 8-650(レーン2)に従って単離したPHFと直接に共純 化される。 GSK3が微小管およびPHFと結合し、タ ウをリン酸化するという事実は、キナーゼがタウと微小 管の相互作用に影響を与える可能性があることを示唆す る. これはタウリン酸化の病理的な効果についての一般 的な考え方と一致するものであろう。驚くべきことに、 結合に対する影響はなかった。図34はリン酸なし、およ びGSK3および脳抽出物のキナーゼ活性によるリン酸 30 10ml McCl2) で2度洗う。最終洗浄後、ビーズより残留 のある条件で、htau 23の微小管との結合を示す。後者 の場合、親和性の強い減少がみられるが、GSK3自体 による影響はごくわずかである。

d cdk2-サイクリンAによるタウのリン酸化 プロテインキナーゼ cdk2-サイクリンA(プロリン 依存ser/thr キナーゼ、Hunter前出参照) は、リン酸 化、ゲルシフト、および抗体との反応性から判断する と、アルツハイマー様の状態をひき起こす。キナーゼc dk2はhtau40に35Piをとり込み、ゲル上でMAP キナーゼおよびGSK3と同様のシフトを生じさせる。 抗体AT-8、SM I 31、SM I 34はリン酸化されたタ ウを認識するが、TAU-1およびSM I 33は認識せ ず、この点でもMAPキナーゼおよびGSK3と似てい る。すべてのser-pro モチーフ (Ser 199, 202, 235, 3 96, 405, 422) はある程度リン酸化される。図46参照。 【0138】調製法は次の通りである。cdk2/サイ クリンA複合体を過剰生産する細胞をポストンの Dr. P

【0139】サイクリンAはグルタチオン-S-トラン スフェラーゼと融合させた。このために複合体は下記に 50 APキナーゼによってつくりだすことができることが示

iwnica Wormsから得た。

概略を述べたように、グルタチオンアガロー ビーズを

グルタチオンビーズにおけるキナーゼアッセイ 3×10⁶ の細胞に、それぞれヒトp33^{cdk2}およびヒトサ イクリンA(グルタチオン-S-トランスフェラーゼと 融合した)の遺伝子をもつ2種類のウイルスを、それぞ れ ■.o.i.10 で感染させた。感染40時間後、細胞をPB Sで2度洗った。細胞はプレートのまま-70℃で凍らせ た。(細胞は実験を行うまで凍結保存した。)

58

細胞溶解液の調製

細胞を以下のバッファー1 mlで溶解する:

50mM TrispH74:

用いて容易に精製できる。

250mM NaCl;

50 ■ NaF:

10 M NaPPi;

0.1% NP40;

10% グセロール;

プロテアーゼ阻害剤 (0.15ユニット/■1アプロチニン、 2mM PMSF、20μM ロイペプチン)。

【0140】プレートを4℃で15分揺らし、溶解液を集 めエッペンドルフチューブに移して10Kで4℃10分間の 遠心を行う。溶解液上清を新しいエンペンドルフチュー ブに移す。

グルタチオン沈澱

100µ1(PBS中のアガロースの50%スラリー) のグル タチオンアガロース (Signa)を溶解液上清に加え、4℃ で約1時間揺動後軽く遠心してビーズのペレットを得 る。ビーズを1■1の上記の溶解バッファーで2度洗い。 次いで不完全キナーゼバッファー (50mm Tris pH74、 バッファーをできる限りとり除く。

キナーゼアッセ

外部基質を加え、次いで下記完全キナーゼバッファーを 加える:

50 ■ Tris pH 7 4;

10mM MgCl2;

1 ■ DTT:

10μM 非標識ATP;

2μ1 のガンマ32P-標識ATP (NEN: 3000Ci/m 40 M).

【0141】これを30℃で適当な時間インキュベートす

実施例11 タウタンパクSer 262 の新しいキナーゼによ るリン酸化とそのタウタンパクの微小管との結合に対す る影響

これまでのところ、タウタンパクのアルツハイマー様の 状態は、Ser-Pro およびThr-Pro モチーフのリン酸化を 含むこと、そしてこの状態はアルツハイマー特異抗体に 対する反応からして脳の抽出物のキナーゼ活性およびM されている。下記に示すように、夕ウの微小意への結合 の調節の重大なステップは、脳抽出物のキナーゼ活性に よってリン酸化をうけるが、MAPキナーゼによっては リン酸化をうけない残基、Ser 262 で起こる。この残基 をリン酸化し、それによって微小管と夕ウタンパクの間 の相互作用を強く減少させる、哺乳動物の脳から得られ る新しいキナーゼをさらに精製する。

【0142】タウとタキソールで安定化した微小管の結合の研究は実施例6で述べたように行った。これはあらかじめ生じた微小管へのタウの結合の直接の測定値を与10え、解離恒数と結合のストイキオメトリー(n=結合タウ/チューブリンダイマー)が得られる。ストイキオメトリーの低下がもっとも見やすい、再現性のよいパラメーターとなる。リン酸化に際しての野生型のイソフォームタウのストイキオメトリーの低下は、Dn, wt=(num phos-nphos)wtを100%として変異型Dn, mutのリン酸化の影響と比較することができる。

【0143】脳からキナーゼの調製。 250gのブタの脳 組織の抽出物を調製し、この硫安沈澱を実施例2で述べ たように行った。30%と45%飽和の間で得られた沈澱を 20 バッファー1 (25mM NaCl 、2mM EGTA 、2mM DTT、1 酬 PMSF を含む25刷 Tris-HCl pH74) に均一に分散さ せ、このバッファー11に対し一夜透析した。透析バッ ファーの交換は2度行った。全タンパク質の濃度の決定 にPierceBCAアッセイキットを用いて行った。透析し た溶液の超遠心分離によって上清を得たのち、この一 部、250mg タンパクまでをバッファー1で平衡させた M ono QHR 10/10 カラム (Pharmacia) に搭載した。 120ml のバッファー1中の25-500mM NaClの直線グラジェント を用い、2ml/分の流速で溶出した。各フラクションの 30 リン酸化能を下記のバクテリアで発現させたタウおよび タウコンストラクトを用いて検定した。 活性のあるピー クフラクションをプールし、Centriprep 10 ミクロコン セントレーター (Amicon) を用いて遠心し、10-40倍濃 縮し、50mM NaCl を含むバッファー1で平衡させた Sup erdex 75 HiLoad 16/60 サイズ排除カラム (Pharmacia) を用い、同じ溶液で溶出した。活性のあるフラクション をプールし、Mono Q HR 5/5 カラムを用い、30mlのバッ ファー1中の0-600mM のNaClのグラジェントによっ て、0511/分の流速で再クロマトグラフィーを行っ た。活性フラクションをバッファー1に透析し、0℃で 貯蔵した。ゲルロ過カラムはPharmacia 低分子量マーカ ーセットで検量した。リン酸化アッセイは報告された方 法 (Steineret al. 1990 前出) で行った。

【0144】タウリン酸化のゲル内アッセイは Geahlen et al., Anal. Biochem. <u>153(1986)</u>, 151-158 に従って行った。キナーゼ活性をもつ Mono Q フラクションを11%SDS-PAGE (0.5mmの厚さのスラブゲル) にかけた。タウタンパクを重合化の直前に分離ゲルに加えた(最終濃度0.1mg/ml), 続いて次の処置を行った。(1) SD

Sを除くためにゲルを20%のプロパノールを含む50mM T ris-HCl pH80を用い室温で30分間2度洗い、次いで5 副βーメルカプトエタノールを含む50m Tris-HCl pH8 O (=バッファーA) でさらに室温で30分洗った。(2) 酵素を6Mのグアニジン塩酸を2度交換して室温で1時 間変性させた。(3) 酵素を0.04% Tween40 を含むバッ ファーAを5回交換して4℃で約15時間処理して復元し た。(4) ATPを含まないリン酸化バッファー(40mM HEP ES pH 75, 5 mM EGTA, 3 mM MgCl2, 0 1 mM PMSF, 2 mM DT T) で室温で30分間プレインキュベートした。(5) 0.1mM ATPと130Ci/Mol (ガンマー32P)ATPの添加によ るリン酸化は、ゲルをプラスチックバックに封じ、37°C で20時間回転輪(rotating wheel)でインキュベートする ことによって行った。(6) 過剰の (ガンマ32P) ATP の除去。ゲルは1%ピロリン酸ナトリウムを含む5%T CA 300-500ml でインキュベートし、未結合の放射性 が無視できるようになるまで、インキュベーションを5 回くり返した。(7) 染色およびオートラジオグラフィー は常法に従っておこなった。

Ø a Ser 262 のリン酸化はタウの微小管への結合を強く 低下させる。

【0145】実施例6で示されたように、タウタンパクを脳の抽出物のキナーゼ活性でリン酸化すると、ストイキオメトリーは典型的にダイマーチューブリンあたり約05から約01-0.15へと、すなわち約3-4倍低下する。この例では野生型のタンパクへのこの影響を100%とすることにする。リン酸化によって影響をうけるパラメーターは、はっきりとした時間経過をもつ。大きなゲルシフトは早く(約2時間までのステージ1のリン酸化)起こり、これはSer 404 (htau 40の番号づけ)という数。のサイトのリンを飲むに見いたよう。アルツリン

いう単一のサイトのリン酸化に帰せられる。アルツハイマー様の抗体反応の多く、および次のゲルシフトはステージ2で始まる(約6時間まで)。それ以上のリン酸のとり込みとともにみられるそれ以上のシフトはステージ3(24時間まで)で生ずる。しかし、微小管との結合への影響はステージ1のあとから完全に認めることができる。この時点で、タンパクは約2モルのPi(最大約5ー6モルのなかから)を結合する。このなかで約1がSer404のリン酸化であり、最初のゲルシフトで同定されうる。他のリン酸はSer202、235、および262間に分布するが、オートラジオグラフィーによる正確な定量およびホスホペプチドの配列決定は困難だった。

【0146】そこで、この問題にとりくむために特定部位の突然変異誘発(site-directednutagenesis)を行った。問題の Ser残基を Ala (当該残基をリン酸化不能にする) または Asp (リン酸化した状態のマイナス電荷をもつ状態をつくりだす(真似る)、図35a参照)で置き換えた。次いで、これらの変異体をゲルシフト、リン酸のとり込み、及び微小管結合によって分析した(図35

濃度01ლ/ml). 続いて次の処置を行った。(1) SD 50 b). 変異Ser 404-Ala はステージ1でのリン酸化能でそ

62

のシフトを失なうがしかし、このタンパクのリン酸化は 依然として微小管結合能に対し大きな影響を与えこれを 減少させる (ストイキオメトリーの差異はDn=0.17、即 ち非変異の対照Dn=0.33の52%)。これは、残るSer 20 2、235、および 262の一つあるいはそれ以上が、結合 に対するリン酸化の効果の大きな部分に影響を与えてい ることを示唆する。同様の結果が Ser 202、 235および 396を AlaまたはAsp に変異させたときにも得られ、こ れらの残基のいずれもが野性型のhtau 23について観察 されるリン酸化後の低いストイキオメトリーを説明する ことはできない。しかし、Ser262を変えたとき、微小管 への結合はリン酸化によってほとんど影響を受けなかっ た (Dn=0.04) 。 言葉を変えると、最初の反復単位中の Ser 262 のただ1つの変異がタウの微小管結合のリン酸 化に対する感受性をほぼ除去することができる、あるい は逆に、Ser 262 のリン酸化がタウの微小管への結合を 劇的に低下させる。

b MAPキナーゼはタウのアルツハイマー様の免疫反 応性をひき起こすが、微小管への結合をそこなわない。 【0147】a節の結合データは脳の抽出物について得 20 られたものであるが、抽出物によるリン酸化の性質の大 部分はアフリカツエガエルの卵母細胞またはブタの脳か ら精製したMAPキナーゼによって誘発させることがで きる。抽出物およびMAPキナーゼはゲルシフトを誘発 し、リン酸化の時間経過は類似しており、ともに抗体に 対して類似の(ステージ2のリン酸化とともに"アルツ ハイマー様"の反応が始まることも含め) パターンをひ き起こす。抽出物について見出される主なリン酸化のサ イトはSer-Pro モチーフにあり、このすべてはMAPキ ナーゼによってもリン酸化される。MAPキナーゼによ 30 ってThr-Pro モチーフもまたリン酸化され、精製したM APキナーゼは脳の抽出物よりもプロリン依存の Ser/T hrキナーゼとして効率がよい。最後にMAPキナーゼは 脳の抽出物のなかの主なリン酸化成分である。

【0148】しかし、高度に精製したMAPキナーゼの タウの微小管の結合への影響を調べると、これは脳の抽 出物(図36でDn=0.31)に比較すると驚くほど小さい (Dn=0.09) ことがわかった。これは上の実験と一致し ており、Ser-ProまたはThr-Pro モチーフのリン酸化そ れ自体は微小管の結合に関して単なる二義的な重要さし か持たないことを示唆している。

【0149】 これはhtau 23から出発した2つの"全" 変異体、AP17およびAP18を用いて検証された(図37 a) . AP18はAP17と似ているが、Ser 262 および 3 56(抽出物のリン酸化で以前に見つかった、 Proがその 後に続かない2つのセリン)がさらにAla に変えられ た。MAPキナーゼが野性型のhtau 23のすべてのSer-Pro およびThr-Pro サイトをリン酸化する(典型的には htau 23あたり最大10-12モルのPi) 一方、AP17のと

: Pro またはThr-Pro に対して高い特異性をもつことを示 している。MAPキナーゼによるリン酸化とは無関係 に、AP17は、リン酸化されていない野性型のhtau 23 と同様のパラメーターをもって微小管をかたく結合す る。 同じ結果がAP18とMAPキナーゼを用いて得られ る (Piのとり込み1未満)。

【0150】しかしながら、AP17およびAP18を脳抽 出物の活性でリン酸化した場合には、2つの変異体は劇 的な違いをみせる(図37b)。AP18のとり込みは約0 5Piで、リン酸化に際してタウの微小管への結合のスト イキオメトリーの低下はほんの僅かである (Dn=0.01) 。AP17のとり込みは約13Piであり、しかもリン酸 化に際してのタウの微小管への結合の低下は野生型hta u 23のものと同じである(Dn=0.31)。

【0151】これらの結果は、脳抽出物がMAPキナー ぜとはちがう、タウタンパクの最初の反復単位のなかの Ser 262をリン酸化するあるリン酸化成分をもつように みえること、またリン酸化をうけると、このただ一つの セリンがタウと微小管の相互作用に劇的な影響を及ぼす ことは明らかである。これとは対照的に、MAPキナー ゼは、ゲルシフトおよび免疫反応という、タウのアルツ ハイマー状態の他の指標に影響を与える。

c 脳の35kDalおよび70kDalキナーゼはSer 262 のリン 酸化によって微小管結合を低下させる。

【0152】Ser 262 の周辺の配列は既知のキナーゼの 明らかなコンセンサスモチーフと一致せず、既知のキナ ーゼを調べることはあまり意味がないように思われた。 その代り、脳の抽出物からキナーゼを精製した。活性分 画をタウのリン酸化および微小管結合への影響を基準に 同定した。

【0153】最初のステップは Mono Q のイオン交換ク ロマトグラフィー (図38a) であり、キナーゼ活性のお もな3ピークが得られた。微小管の結合に最大の影響を 与えるフラクションをさらにゲルクロマトグラフィーに かけた(図38b)。おもな活性分画はMrが35kDalのあた りに溶出された。この分画をさらにもう一度イオンクロ マトグラフィーにかけた。このタンパクはMono Sには結 合せず、酸性の p I をもつことが示唆されるが、Mono Q 上、一つの大きなピークとして溶出される(図38c)。 フラクション9の銀染色ゲルは、>95%の純度の35kDa1 のバンドと、41kDalあたり(図38d、レーン5)のマイ ナーバンド (<5%) を示す。 他のフラクションはもう 一つのバンドを45kDalあたりに持つが、これはキナーゼ 活性を持たなかった(下を見よ)。

【0154】ゲル内のどのバンドがタウをリン酸化する 能力があるかを直接に決めるために、Geahlen et al., Anal. Biochem. 150(1986), 151-158 の方法に従ってゲ ル内アッセイを行った。タウタンパクをゲルマトリック ス内に重合させ、Mono QフラクションをSDS電気泳動 り込みはせいぜい14Piであり、MAPキナーゼがSer-50 によってこのゲル上で分離した。結合したタンパクはゲ

ル内で復元させ、放射性のATPとインキュベートし、 活性をオートラジオグラフィーでアッセイした。図39は 35kDalおよび41kDalバンドはキナーゼ活性をもつが45kD alバンドはもたないことを示す。

【0155】キナーゼによるタウコンストラクトへのリン酸のとり込み量の定量によって次のような結果が得られた。htau 34では32Pi、htau 40では34、htau 23では33であるが、変異体htau 23 (Ser 262→Ala)では28だけだった。全変異体AP17へのとり込みは30Piであり、Ser-Pro またはThr-Pro モチーフはキナー 10ゼの標的ではなく、3反復単位コンストラクトK18は14Piをとり込んだ。

【0156】キナーゼでリン酸化されたタウはSDSゲ ル中で上方にシフトする。 図40aはキナーゼによるタウ の異なるゲルシフトを比較したものである。35kDalキナ ーゼによるシフトは、PKA (レーン10) によるものと 同様に中間の大きさで(レーン2)、CaMキナーゼ(レ ーン9) のものより大きいが、アルツハイマー様の免疫 反応をひき起こすMAPキナーゼ (レーン11) のものよ りは明らかに小さい。変異体Ser 409-Ala(レーン3, 4) はリン酸化によってシフトしないが、他の変異体 (たとえば Ser 416、レーン5, 6またはSer 404 レー ン7. 8) はシフトし、セリン409 が35kDalキナーゼに よるリン酸化によってシフトを生ずる残基があることを 示している。この同じシフトがSer 409 をもリン酸化す るPKA (レー10) についてもみられる。 反復領域内の リン酸化がシフトを生じさせないので、これらのデータ はシフトサイト (大部分がC-末端末尾にある) は微小 管の結合を制御しているサイト (たとえば Ser 262) と ははっきり別のサイトであることを確認するものであ

【0157】精製したキナーゼのタウの結合に対する影響 (図40b) は脳の抽出物のそれ (図37b) に似ている。たとえば htau 23のストイキオメトリーはリン酸化 に際してDn=0.28だけ低下するが、点変異体 Ser 262-A laでは0.05だけであり、ふたたび Ser 262の重要性が強*

*調される。

【0158】第一の微小管結合反復単位と微小管結合に 重要であるSer 262 を拡大強調したhtau 40の図式を図 41に示す。

【0159】タウが70kDalキナーゼによってリン酸化された場合にも、タウの微小管への結合に対して同様の影響が観察される(図45参照)。このキナーゼは約3-4 Piをタウの反復領域中のSer 262, 293, 324, 356に特異的にとり込む。これは次のステップに従って調製され

0 る。a 脳抽出物の高速遠心の上清を得る。b Qーセファロースのクロマトグラフィー。c 非吸着分画(flowthro ugh)のSーセファロースによるクロマトグラフィー。キナーゼ活性は 250mM NaCl で溶出される。d ヘパリンアガロースのクロマトグラフィー。キナーゼ活性は250mM NaClで溶出される。e ゲルろ過。キナーゼ活性は70kDalで溶出。f Mono Q のクロマトグラフィー。キナーゼ活性は150mM NaClで溶出する。

<u>実施例12</u> ホスファターゼPP2aおよびPP1による タウタンパクの脱リン酸化

- 20 htau 40を本明細書を通して述べられた方法に従って、 ブタMAPキナーゼ (p42) および³²P-ATPを用い てリン酸化した。続いてhtau 40をいくつかのイソフォームのPP2a (図42AからCまで) およびPP1 (図42D) によって脱リン酸化した。htau 40はすべてのイソフォームのPP2aおよび、よりゆっくりとではあるがPP1によっても脱リン酸化される。図43は脱リン酸化に伴って抗体特異的なエピトープも消失することを示す。図44では脱リン酸化の時間経過およびミカエリスーメンテン図を示した。
- 30 【0160】このようにPP2aおよびPP1はMAP キナーゼのアンタゴニストとして働らくので、アルツハ イマー病の治療のための薬剤組成として用いることがで きるであろう。

[0161]

【配列表】

SEQUENCE LISTING

<110> MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FORDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V.

<120> Novel Tools for the Diagnosis and Treatment of Alzheimer's disease

<130> PA99-177

<150> EP 91 12 0974.0

<151> 1991-12-06

<150> EP 92 11 9551.7

<151> 1992-11-16

<160> 33

<170> PatentIn Ver. 2.0

<210> 1

<211> 6

<212> PRT

```
. .65
<213> Homo sapiens
<400> 1
Lys Glu Ser Pro Leu Gln
                 5
1
<210> 2
<211> 7
<212> PRT
<213> Homo sapiens
<400> 2
Tyr Ser Ser Pro Gly Ser Pro
 1
                 5
<210> 3
<211> 6
<212> PRT
213> Homo sapiens
<400> 3
Pro Gly Ser Pro Gly Thr
  1
                 5
<210> 4
<211> 12
<212> PRT
 <213> Homo sapiens
 <400> 4
Tyr Ser Ser Pro Gly Ser Pro Gly Thr Pro Gly Ser
                 5
                                   10
 1
 <210> 5
 <211> 6
 <212> PRT
 <213> Homo sapiens
 <400> 5
 Pro Lys Ser Pro Ser Ser
                  5
  1
 <210> 6
 <211> 7
 <212> PRT
 <213> Homo sapiens
 <400> 6
 Tyr Lys Ser Pro Val Val Ser
  1
                  5
 <210> 7
 <211> 7
 <212> PRT
 <213> Homo sapiens
  <400> 7
 Gly Asp Thr Ser Pro Arg His
                  5
  1
  <210> 8
  <211> 7
  <212> PRT
  <213> Homo sapiens
```

```
57
<400>. ₺
Met Val Asp Ser Pro Gln Leu
 1
                 5
<210> 9
<211> 7
<212> PRT
<213> Homo sapiens
<400> 9
Pro Leu Gln Thr Pro Thr Glu
 1
<210> 10
<211> 12
<212> PRT
<213> Homo sapiens
<400> 10
Leu Lys Glu Ser Pro Leu Gln Thr Pro Thr Glu Asp
 1 5
                                    10
<210> 11
<211> 7
<212> PRT
213> Homo sapiens.
 <400> 11
 Ala Lys Ser Thr Pro Thr Ala
                  5
  1
 <210> 12
 <211> 7
 <212> PRT
 <213> Homo sapiens
 <400> 12
 He Gly Asp Thr Pro Ser Leu
                  5
  1
 <210> 13
 <211> 8
 <212> PRT
 <213> Homo sapiens
 <400> 13
 Lys Ile Ala Thr Pro Arg Gly Ala
   1
 <210> 14
 <211> 7
 <212> PRT
 <213> Homo sapiens
 <400> 14
 Pro Ala Lys Thr Pro Pro Ala
                   5
   1
 <210> 15
 <211> 7
 <212> PRT
```

```
69
2135 Homo sapiena
<400> 15
Ala Pro Lys Thr Pro Pro Ser
                 5
 1
<210> 16
<211> 13
<212> PRT
<213> Homo sapiens
<400> 16
Pro Ala Lys Thr Pro Pro Ala Pro Lys Thr Pro Pro Ser
 1
                 5
                                    10
<210> 17
<211> 7
<212> PRT
<213> Homo sapiens
<400> 17
Ser Pro Gly Thr Pro Gly Ser
                 5
 1
<210> 18
<211> 7
<212> PRT
<213> Homo sapiens
<400> 18
Arg Ser Arg Thr Pro Ser Leu
 1
                  5
<210> 19
<211> 7
<212> PRT
<213> Homo sapiens
<400> 19
Ser Leu Pro Thr Pro Pro Thr
                  5
  1
<210> 20
<211> 12
<212> PRT
<213> Homo sapiens
<400> 20
Arg Ser Arg Thr Pro Ser Leu Pro Thr Pro Pro Thr
  1
                  5
                                     10
<210> 21
<211> 7
<212> PRT
<213> Homo sapiens
<400> 21
Val Val Arg Thr Pro Pro Lys
 1
<210> 22
 <211> 12
<212> PRT
```

<213> Homo sapiens

```
(37)
                                                                               特開200:37188
                      71
                                                                            7 2
                 <400> 22
                 Val Val Arg Thr Pro Pro Lys Ser Pro Ser Ser Ala
                   1
                                   5
                                                     10
                 <210> 23
                 <211>9
                 <212> PRT
                 <213> Homo sapiens
                 <400> 23
                 Lys Ile Gly Ser Thr Glu Asn Leu Lys
                   1
                                   5
                 <210> 24
                 <211>9
                 <212> PRT
                 <213> Homo sapiens
                 <400> 24
                 Lys Cys Gly Ser Lys Asp Asn 11e Lys
                                  5
                   1
                 <210> 25
                 <211>9
                 <212> PRT
                 213> Homo sapiens
                 <400> 25
                 Lys Cys Gly Ser Leu Gly Asn Ile His
                  1
                 <210> 26
                 <211> 10
                 <212> PRT
                 <213> Homo sapiens
                 <400> 26
                 Lys Ile Gly Ser Leu Asp Asn Ile Thr His
                   1
                                 5
                 <210> 27
                  <211> 26
                 <212> PRT
                 <213> Homo sapiens
                 <400> 27
                 Lys Asp Gln Gly Gly Tyr Thr Met His Gln Asp Gln Glu Gly Asp Thr
                   1
                                   5
                                                     10
                                                                        15
                 Asp Ala Gly Leu Lys Glu Ser Pro Leu Gln
                              20
<210> 28
211> 19
212> PRT
213> Homo sapiens
400> 2* *8
                 Ser Gly Asp Arg Ser Gly Tyr Ser Ser Pro Gly Ser Pro Gly Thr Pro
                   1
                                   5
                                                     10
                                                                        15
                 Gly Ser Arg
<210> 29<211> 10<212> PRT<213> Homo sapiens<400> 2% %9
                 Thr Pro Pro Lys Ser Pro Ser Ser Ala Lys
                                   5
                   1
                 <210> 30
```

<211> 11 <212> PRT

' '73

213> Homo sapiens

<400> 30

Ser Pro Val Val Ser Gly Asp Thr Ser Pro Arg

5

5

10

1 <210> 31

<211> 21

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 31

1

Thr Asp His Gly Ala Glu Ile Val Tyr Lys Ser Pro Val Val Ser Gly

10

15

74

Asp Thr Ser Pro Arg

20

<210> 32

<211> 22

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 32

1

His Leu Ser Asn Val Ser Ser Thr Gly Ser Ile Asp Met Val Asp Ser

5

10

15

Pro Gln Leu Ala Thr Leu

20

<210> 33

<211> 7

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 33

1

He Gly Ser Thr Glu Asn Leu

【図面の簡単な説明】

【図1】 タウのアミノ酸配列(イソフォームhtau4 0、Goedertら、1989)(1a)、タウイソフォームの SDSゲル(1b(a))、及びAT8抗体を用いたイム ノブロット(1b(b))を示す図である。

【図2】細菌によって発現させたヒトタウの、脳のキナーゼを用いたリン酸化を示す図である。

【図3】構築体K 3M、K 1 0、K 1 9及びK 1 7を示す図である。

【図4】 h t a u 4 0 ならびに構築体K 1 0 、K 1 7 、 K 3 M およびK 1 9 のリン酸化を示す図である。

【図5】トリプシンペプチドS195-R209を示す 図である。

【図6】 h t a u 23のD - 変異体 (S199とS20 2をアスパルギン酸 (D) に変えたもの) のリン酸化及 び抗体応を示す図である。

【図7】細菌によって発現させたヒトイソフォーム h t a u 2 3 の脳キナーゼ活性によるリン酸化の経時変化、ならびに対応オートラジオグラムを示す図である。

* Sゲル (a)、及びそのイムノブロット (b) を示す図 である。

【図9】リン酸化前および後のタウイソフォームの微小 管への結合を示す図である。

【図10】htau40の図であって、キナーゼ活性に よりリン酸化された7個のSer-Proモチーフの位 置を示すものである。

【図11】htau34のリン酸化前(丸印)および9 0分間リン酸化後(三角印)の微小管への結合を示す図 40 である。

【図12】アルツハイマー患者および正常なヒトの脳の タウタンパク質のSDSポリアクリルアミドゲル電気泳 動、ならびに抗体SMI33、SMI31およびSMI 34を用いたそれらのイムノブロットを示す図である。 【図13】細菌によって発現させたヒトイソフォームh tau23のリン酸化の経時変化、ならびに抗体SMI 33、SMI31、SMI34、TAU1およびAT8 を用いたイムノブロットを示す図である。

【図14】タウおよび構築体のSDSゲル、ならびに抗 体SMI33 SMI31およびSMI34を用いたイ ムノブニットを示す図である。

【図15】htau40およびhtau23の点変異体 を示す図である。

【図16】htau40および図15に示されたその点 変異体のSDSゲル、ならびに抗体SMI33、SMI 31およびSM I 34を用いたイムノブロットを示す図 である。

【図17】 タウの欠失変異体およびそれらの抗体応答を 示す図である。

体を示す図である。

【図19】 タウの二量体化ならびにオリゴマー化の研究 に使用されたタウイソフォームおよび構築物を示す図で ある。

【図20】 夕ウ構築体および架橋生成物のSDSポリア クリルアミド電気泳動 (4-20%) ならびにゲルクロ マトグラフィーを示す図である。

【図21】構築体K12から合成した対らせん状フィラ メントを示す図である。

【図22】PDMで架橋したK12二量体から合成し、 1%リンタングステン酸でネガティブ染色した対らせん 状フィラメントを示す図である。

【図23】 アルツハイマー患者脳の対らせん状フィラメ ントを示す図である。

【図24】 グリセロール吹き付け及び金属影つけによっ て調製したタウイソフォームhtau23および構築体 T8R-1の電子顕微鏡写真である。

【図25】 タウ構築体および二量体の長さを示す棒グラ フである。

【図26】構築体K11およびK12の電子顕微鏡写真 30 図である。 である。

【図27】PDMで架橋したK12二量体(a)、及び MBSで架橋したK12単量体(b)を示す図である。

【図28】htau23, K12およびこれらの架橋生 成物の抗体標識を示す図である。

【図29】htau40のGSK3によるリン酸化の経 過、ならびに免疫応答を示す図である。

【図30】GSK3を用いたリン酸化による移動度シフ ト: htau 23とその変異体/A404の比較を示す 図である。

【図31】タウ構築物を示っ図である。

【図32】MAPキナーゼおよびGSK3とブタ脳微小 管との共重合を示す図である。

76

【図33】正常な脳抽出物およびアルツハイマー脳抽出 物におけるGSK3αおよびβの同定を示す図である。

【図34】htau23の微小管(20µMタキソール の存在下で10μMチューブリンより作製した)への結 合曲線を示す図である。

【図35】この発明に使用したhtau23とその点変 【図18】htau40と本研究に使用した種々の変異 10 異体(a)、及びhtau23とその点変異体の、未り ン酸化状態および脳抽出物によりリン酸化された状態で の、微小管への結合曲線(b)を示す図である。

> 【図36】htau40の微小管への結合曲線を示す図 である。

> 【図37】全変異体AP18を示す図(a)、ならびに htau23および「全」変異体AP17およびAP1 8の、脳抽出物によってリン酸化されていない、または された状態での、微小管への結合曲線を示す図(b)で ある。

20 【図38】 クロマトグラフ法によるブタ脳由来キナーゼ の調製を示す図である。

【図39】キナーゼ活性のSDSゲルおよびゲル内アッ セイを示す図である。

【図40】35kDa1キナーゼによるタウのリン酸化 がゲル変化ならびに微小管結合に及ぼす影響を示す図で ある。

【図41】htau40を示す図である。

【図42】32Pで標識したhtau40(「ht4032 P」) の異なるPPasesを用いた脱リン酸化を示す

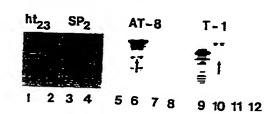
【図43】 PP2a-Hによる脱リン酸化: リン酸化依 存性抗体の抗原決定基の消失を示す図である。

【図44】PP2a-Hによる脱リン酸化の速度論を示 す図である。

【図45】 タウタンパク質の2個の I GSモチーフおよ び2個のCGSモチーフ (セリン262、293、32 4、409) をリン酸化する70kDalキナーゼの調 製を示す図である。

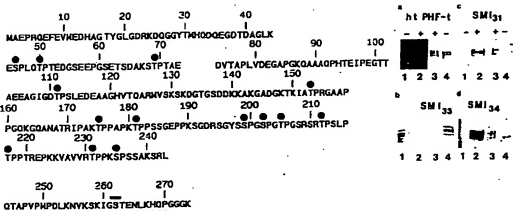
【図46】cdk2/サイクリンAによるhtau40 40 のリン酸化の経時変化を示す図である。

【図6】



【図1】

【図12】

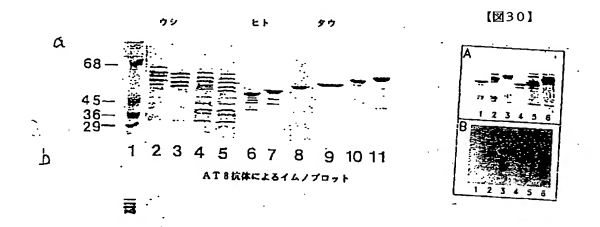


280 290 300
VOLINKKLDLSNVOSKCGSKDNIKHVPGGGS
310 320 330
VOLIVKPYDLSKYTSKCGSLGNIHHKPGGG0
340 350 360
VEVKSEKLDFKDRVOSKIGSLDNITHVPGGGN

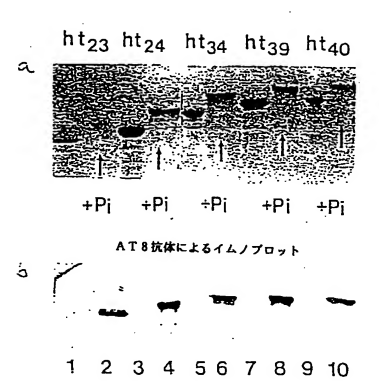
K₁₀ K₁₇ K₁₉ C ___ SMI-34 Picco ___ SMI-33 d ___ SMI-31

【図14】

1a



【図2】



P154 R221 L441

113 RES K3M

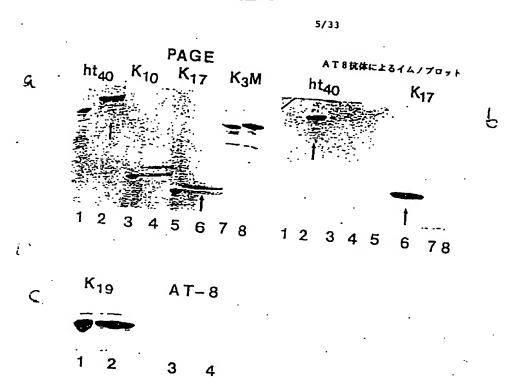
113 RES K10

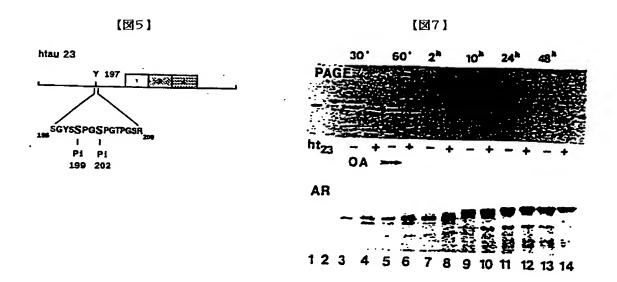
113 RES K19

E372

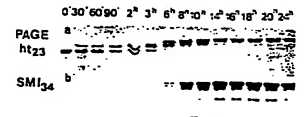
F113 RES K17

【図4】



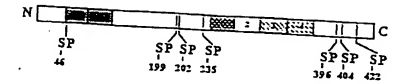


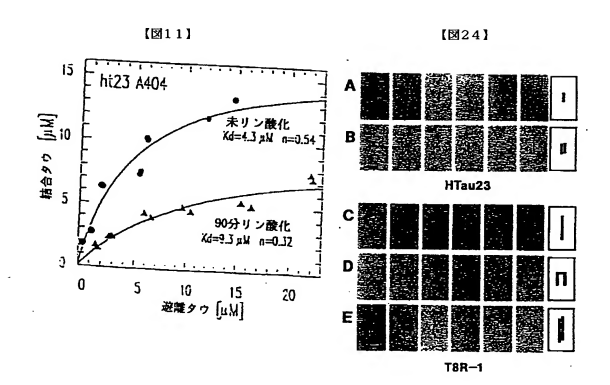
【図8】



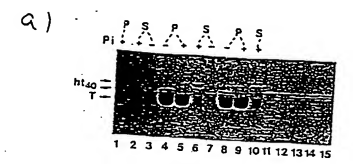
1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14

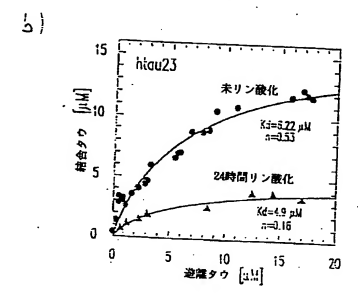
【図10】

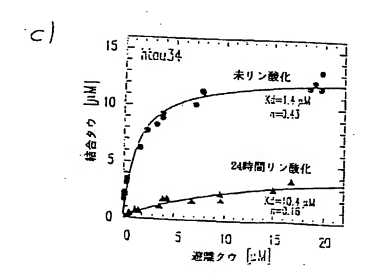


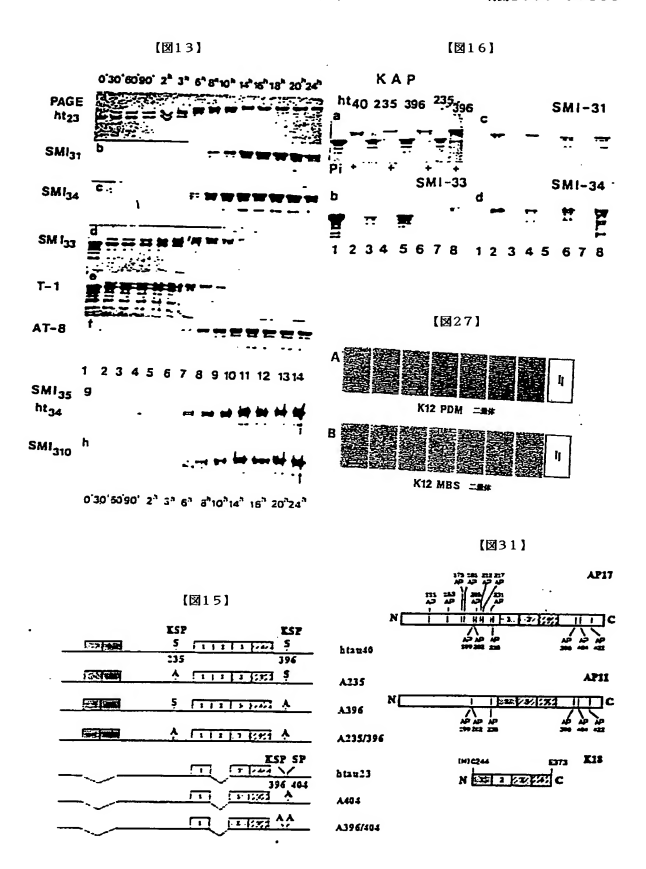


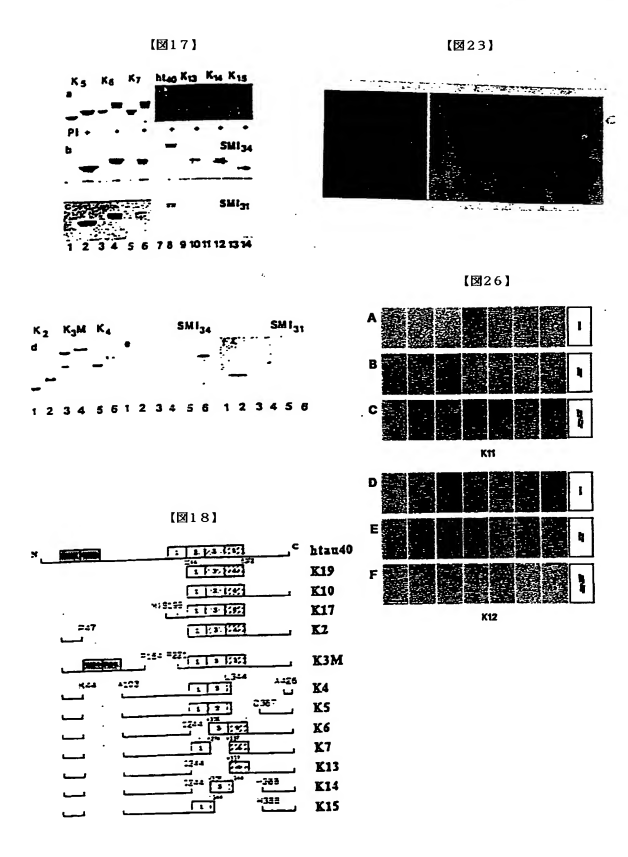




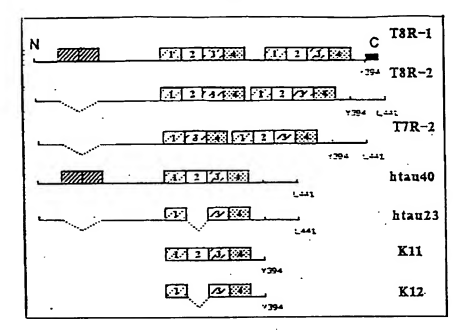




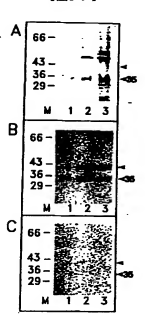




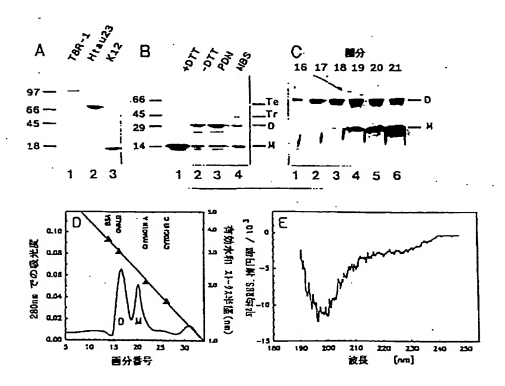
【図19】



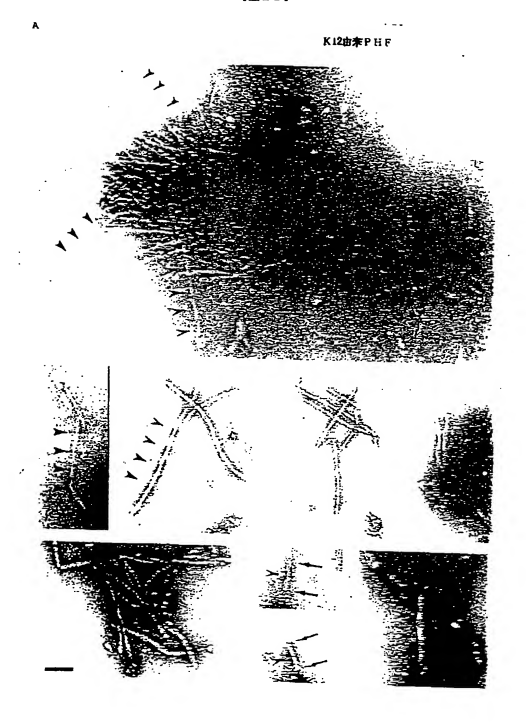
【図39】



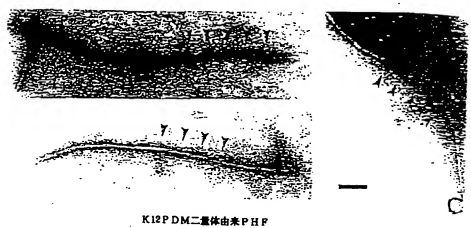
【図20】



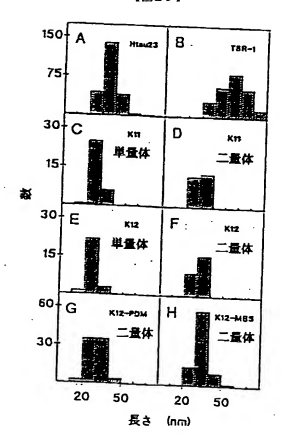
【図21】



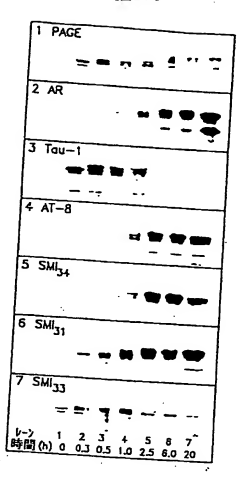
【図22】

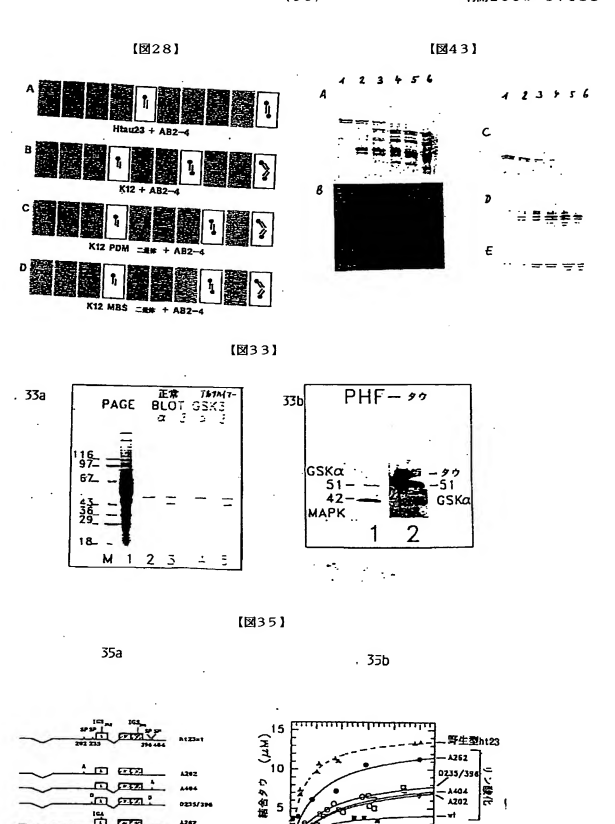


【図25】

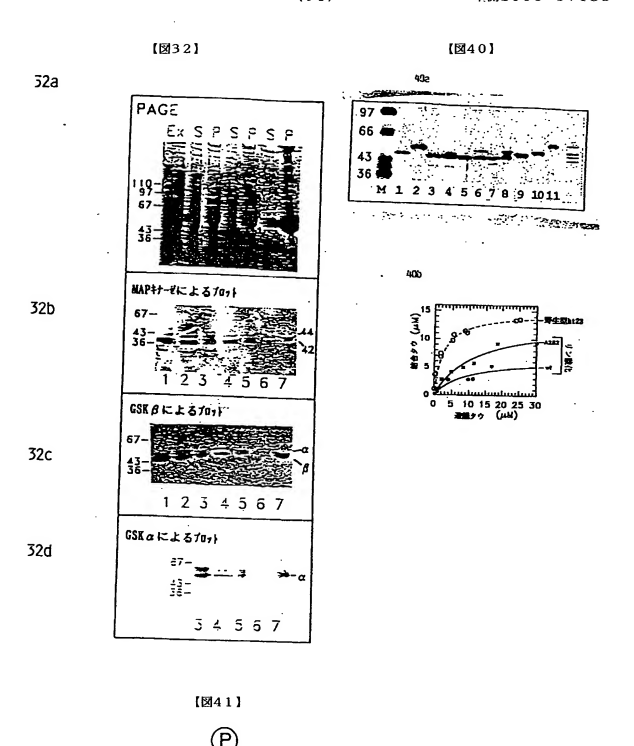


【図29】



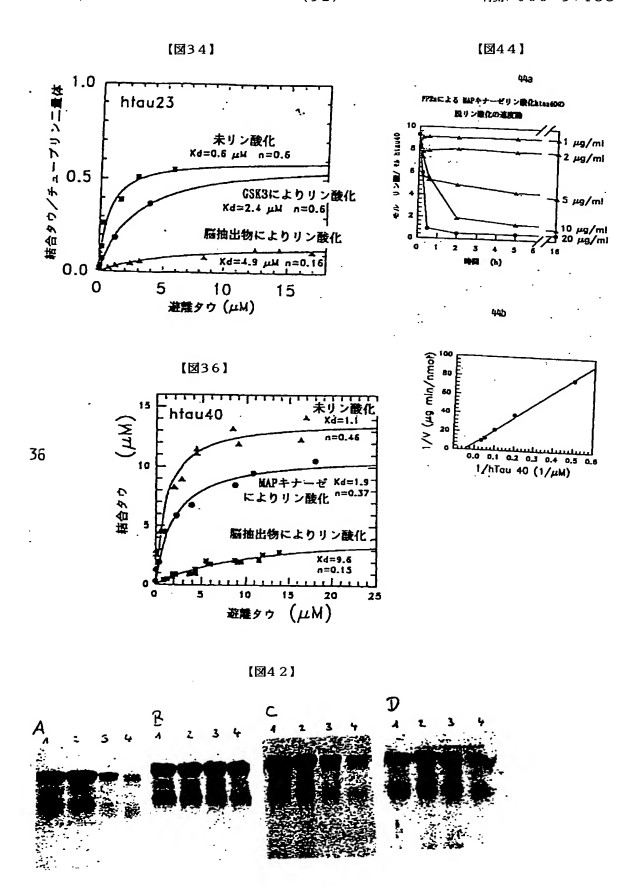


10 15 20 25 遊離タウ (µM)



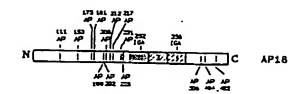
VKSKIGSTENLKHOPGGGK

256

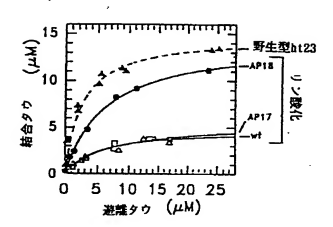


【図37】

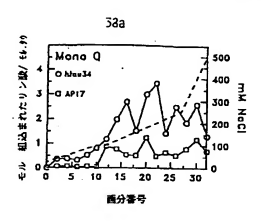
37a

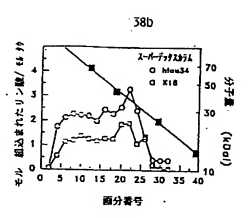


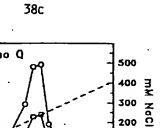
37b



【図38】



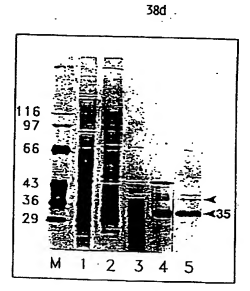




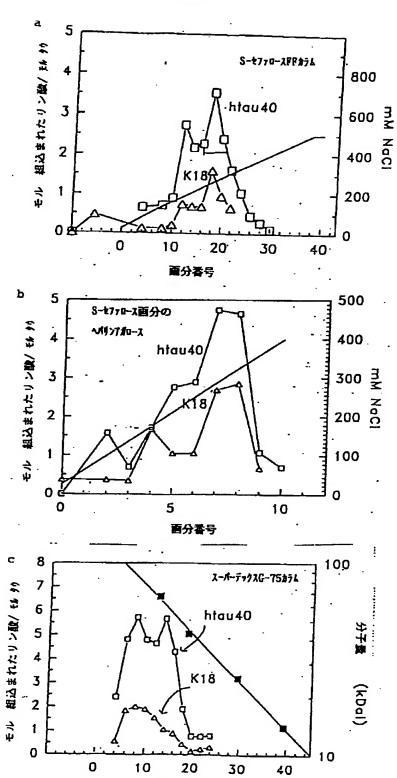
四分香号

100

モル 組込まれたリン酸/ 牡 炒







画分番号

【図46】

a ====== SDS- PAGE 123456787

b ----

オートラジオグラム

123456789

C **空意**

TAU-1 によるイムロブロット

1 2 3 4 5 6 7 8 9

þ

AT-8によるイムノブロット 、

1	2	3	4	5	6	7	8	9
O MIN	10 min	30 min	90 min	3 hrs	6. hys	10 hrs	24 hrs	O min

【手模補正書】

【提出日】平成11年10月15日(1999.10.

15)

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】請求項2

【補正方法】変更

【補正内容】

【請求項2】 アルツハイマー病のin vitro診断および /または監視法であって、患者の脳脊髄液単離物を検定 するか、または神経組織の生検を実施し、そしてリン酸 化されたアルツハイマータウタンパク質の存在について 該組織を調べることからなる方法。

フロントページの続き

. 21

(51) Int. Cl.	7 識別量	号	FΙ			テーマコード(参考
)						
C07K	14/47		C12N	9/12		
C12N	9/12		C12P	21/02	ZNAC	
C12P	21/02 Z N A	A	C12Q	1/68	Α	
C12Q	1/68		G01N	33/50	Z	
G01N	33/50			33/53	D	
	33/53			33/573	Α	
	33/573		A 6 1 K	31/00	626N	
// A61K	31/00 6 2 6	5	C12P	21/08		
	38/46		A 6 1 K	37/52		
C12P	21/08			37/54		
(C12N	9/12					
C12R	1:19)					
(72)発明者	マンデルコー、エクハ	ルト	(72)発明者	ビルナッ	ト,ジャセク	
	ドイツ連邦共和国 20	00 ハンブルグ 52		ドイツ達	邦共和国 2000 /	ハンブルグ 11
	バロンーヴォートー	シュトラーセ 212		ツォー	ハオシュトラーセ	12
	エイ.		(72) 発明者	ドレヴェ	ス、ゲラルド	
(72)発明者	リヒテンベルクーカラ	ーク,ビルギット		ドイツ連	· 邦共和国 2000 /	ハンブルグ 36
	ドイツ連邦共和国 10	00 ベルリン 65		ケーエ	ル・シェーフェル	カンプ 40
	ウェディングシュトラ	ーセ 5	(72)発明者	スタイナ	ー,バーバラ	
					邦共和国 2000 3	シェネフェルト
					グルンド 12	
				•	- · · · · -	